



(9) Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer: 0 321 864
A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 88121011.6

(51) Int. Cl. 4: C07D 413/12, C07D 265/36,
C07C 127/19, C07C 95/08,
C07D 213/38, C07D 233/61,
C07C 103/183, C07D 213/20

(22) Anmeldetag: 15.12.88

, A61K 31/535, A61K 31/14

(30) Priorität: 19.12.87 DE 3743265

(64) GB

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
28.06.89 Patentblatt 89/26

(72) Erfinder: Schromm, Kurt, Dr.

In der Dörrwiese 35

D-6507 Ingelheim(DE)

Erfinder: Mentrup, Anton, Dr.

Biebricher Allee 15

D-6200 Wiesbaden(DE)

Erfinder: Renth, Ernst-Otto, Dr.

Frankenstrasse 11

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

Erfinder: Muacevic, Gojko, Dr.

In der Dörrwiese 13

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

Erfinder: Traunecker, Werner, Dr.

Birkenweg 1

D-6538 Münster-Sarmsheim(DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

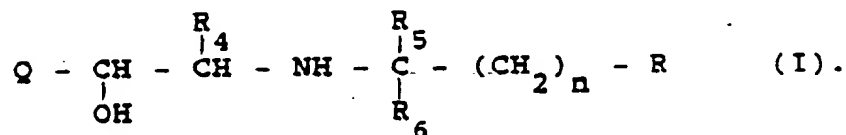
(71) Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM KG
Postfach 200
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

(84) BE CH DE ES FR GR IT LI LU NL SE AT

Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM
INTERNATIONAL G.M.B.H.
Postfach 20
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

(54) Neue Ammoniumverbindungen, ihre Herstellung und Verwendung.

(57) Die neuen Verbindungen der Formel



(die Bedeutung der Symbole ist in der Beschreibung angegeben) sind nach üblichen Verfahren in an sich bekannter Weise herstellbar; sie können als Arzneimittelwirkstoffe verwendet werden.

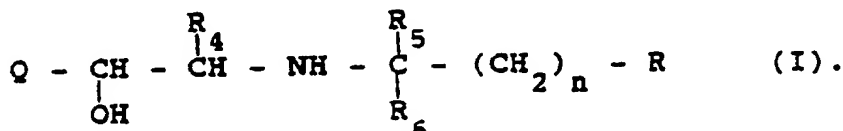
EP 0 321 864 A2

Neue Ammoniumverbindungen, ihre Herstellung und Verwendung

Die Erfindung betrifft neue quartäre Ammoniumverbindungen, die nach an sich bekannten Verfahren hergestellt und als Arzneistoffe, insbesondere für die inhalative Anwendung, verwendet werden können.

Die neuen Verbindungen entsprechen der Formel

5



10

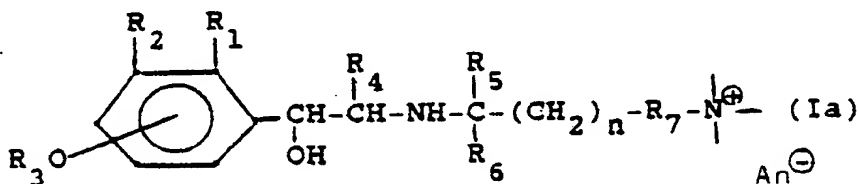
In dieser Formel bedeutet:

- Q: den substituierten Phenylrest broncholytisch wirksamer Verbindungen;
 R: einen Rest, z.B. einen Alkoxy-, Arylalkoxy-, Aryloxyalkoxy-, Aryl-, Aryloxy-, Arylcarbonamidorest, einen heterocyclischen Rest oder heterocyclisch substituierten Carbonamidorest, der eine quartäre Ammoniumgruppierung enthält,
 R₄: H, CH₃, C₂H₅;
 R₅: H, CH₃;
 R₆: H, CH₃;
 n: 1, 2, 3, 4 oder 5.

Es wurde gefunden, daß die Einführung einer quartären Ammoniumgruppe an geeigneter Stelle in das Molekül bekannter inhalativ wirksamer Broncholytika es ermöglicht, bei weitgehender Erhaltung der broncholytischen (topischen) Wirkung die störenden systemischen Nebenwirkungen größtenteils auszuschalten. Wie sich gezeigt hat, kann die Art der quartären Ammoniumgruppierung innerhalb eines großen Variationsbereichs gewählt werden, ohne daß die erfindungsgemäße Differenzierung von gewünschten und unerwünschten Wirkungen entscheidend beeinträchtigt würde.

Die neuen Verbindungen lassen sich im wesentlichen durch die Formel

30



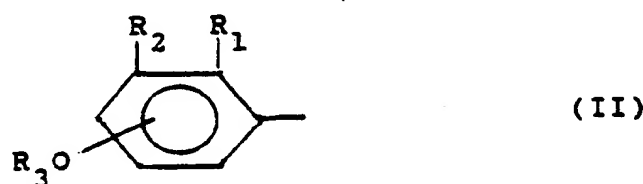
35

wiedergegeben.

Soweit nichts anderes angegeben ist, bedeutet in dieser Formel und im folgenden n: 1, 2, 3, 4 oder

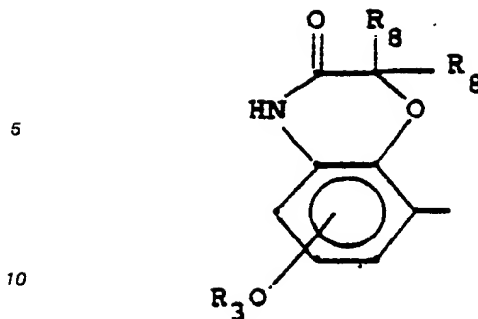
- 40 5;
 R₁: H, CH₃, OCH₃, Cl, F;
 R₂: H, R₃O, CH₂OH, NHCHO, NHCOCH₃, NHSO₂CH₃, NHCONH₂;
 R₃: H, Acyl, N,N-Dialkylcarbamoyl, wobei sich die Gruppe R₃O in 4- oder 5-Stellung befindet;
 die Gruppe

45

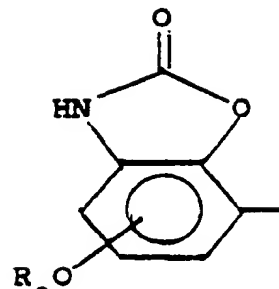


50

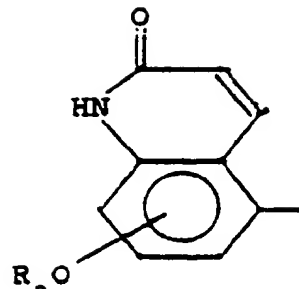
steht außerdem für



(IIa)



(IIb)



(IIc)

15

 R_4 : H, CH_3 , C_2H_5 ; R_5 : H, CH_3 ; R_6 : H, CH_3 ;R₇: eine Einfachbindung oder ein zweibindiges Brückenglied, das auch über Ringatome eines Heterocyclus an den Ammoniumstickstoff gebunden sein kann; R_8 : H oder CH_3 ;-N⁺-: eine quartäre Ammoniumgruppe.An^e: 1 Äquivalent eines AnionsDie Gruppierung -R₇- N⁺ - steht (während n und R₁ bis R₆ die obige Bedeutung haben), hauptsächlich für

-E (III a)

-Ar-B-E (III b)

-O-Ar-B-E (III c)

-NH-CO-E (III d)

30 -NH-CO-Ar-B-E (III e)

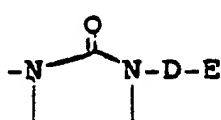
-O-(C_mH_{2m})-A-E (III f)-O-(C_mH_{2m})-A-Ar-B-E (III g)

35



(III h)

40



(III i)

45

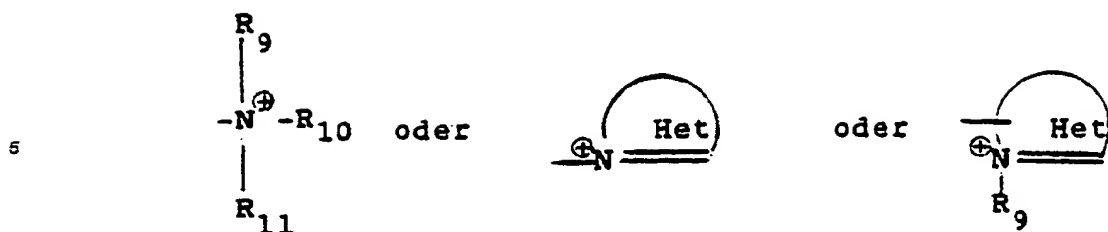
Dabei bedeuten

m: 2, 3, 4, 5 oder 6;

A: eine Einfachbindung oder NH-CO-(C₁-C₄)-Alkylen;B: eine Einfachbindung oder -O-(C₁-C₄)-Alkylen-, -NH-CO-(C₁-C₄)-Alkylen-, -(C₁-C₄)-Alkylen-;50 D: -(C₁-C₄)-Alkylen-

E: die Gruppen

55



10 Ar: Arylen, insbesondere unsubstituiertes oder substituiertes Phenylen oder Naphthylen;

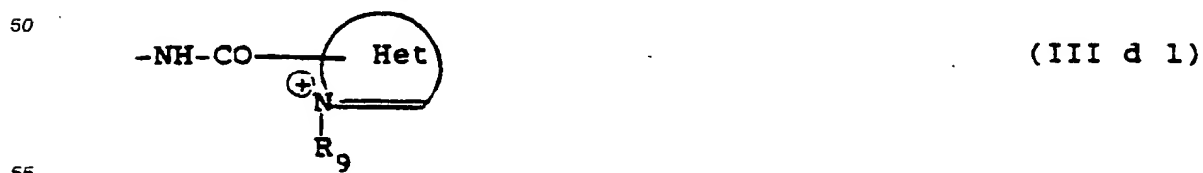
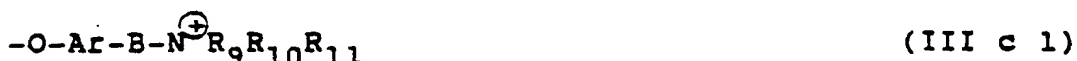


N-Heterocyclen, die mit einem Benzolring kondensiert und unsubstituiert oder substituiert sein können und die gegebenenfalls ein oder mehrere zusätzliche Heteroatome im Ring enthalten können;

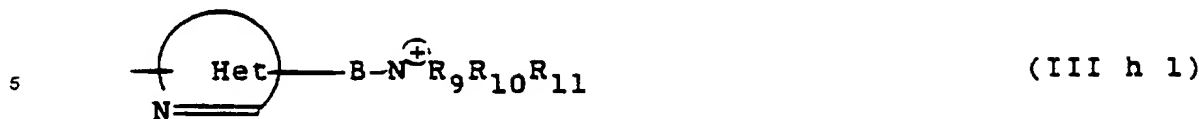
20 R₉: (C₁-C₄)-Alkyl;
 R₁₀: (C₁-C₄)-Alkyl;
 R₁₁: (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkylen-COO[⊖], (C₁-C₄)-Alkylen-SO₃[⊖], (C₁-C₄)-Alkylen -OH, (C₃-C₆)-Cycloalkyl, R₉ und R₁₀ gemeinsam auch (C₄-C₆)-Alkylen.
 Hervorzuheben sind (für -R₇- N[⊕]):
 25 -N[⊕]R₉R₁₀R₁₁ (III a 1)



40 -Ar-B-N[⊕]R₉R₁₀R₁₁ (III b 1)

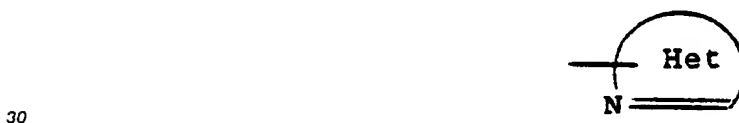


-NH-CO-Ar-B-N[⊕]R₉R₁₀R₁₁ (III e 1)
 -O-(C_mH_{2m})-A-N[⊕]R₉R₁₀R₁₁ (III f 1)



15 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können als Enantiomerengemische, insbesondere als Racemate, gegebenenfalls auch Diastereomerpaare, und als reine Enantiomere vorliegen, jeweils auch als Salze mit (vorzugsweise physiologisch verträglichen) Säuren.

20 Die Alkyl- und Alkylengruppen in den obigen Definitionen können geradkettig oder verzweigt sein. Soweit keine näheren Angaben gemacht sind, enthalten sie 1 bis 6, vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atome. Dies gilt auch für die C-Ketten, die Bestandteil anderer Reste sind. Als Substituenten in Aryl(en) kommen vor allem F, Cl, CH₃, CH₃O in Betracht, wobei mit "Aryl" bzw. "Arylen" die entsprechenden von Benzol bzw. Naphthalin abgeleiteten Reste gemeint sind. "Acylreste" sind hier Carbonsäurereste mit bis zu 7 C-Atomen, insbesondere Acetyl. Die Brücke R₇ kann mit dem N-Atom der quartären Ammoniumgruppe verknüpft sein. Falls die quartäre Ammoniumgruppe Bestandteil eines Heterocyclus ist, kann die Brücke auch mit einem anderen Ringatom des Heterocyclus verbunden sein. Reste der Formel



sind vor allem

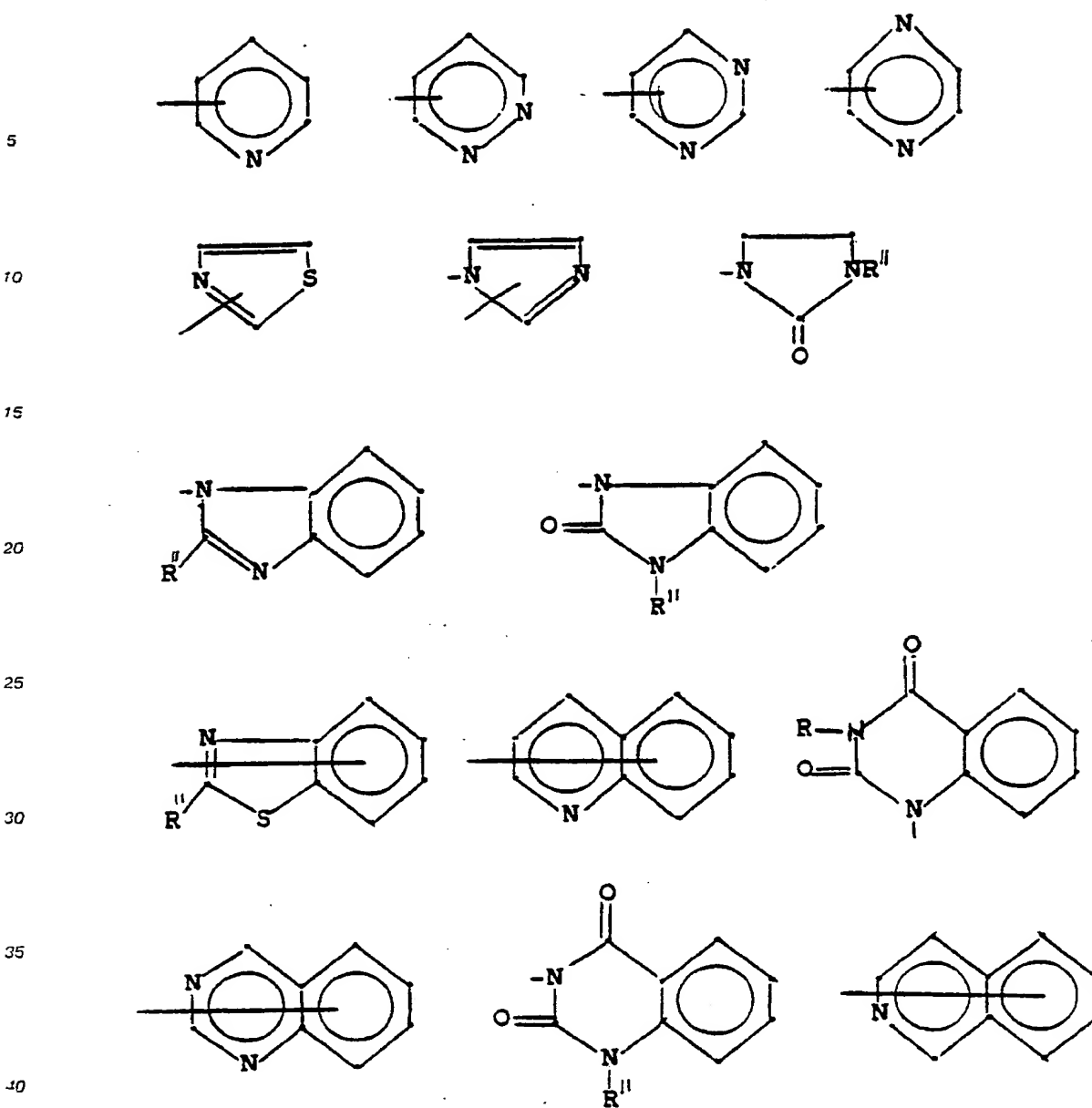
35

40

45

50

55



ferner Triazine; R'' gleich H oder C₁-C₄-Alkyl)

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung steht

45 R₁ für H, CH₃, OCH₃, Cl, F;

R₂ für OH oder - im Falle R₁ gleich Cl, F - für H;

Typische Beispiele für E sind z.B.

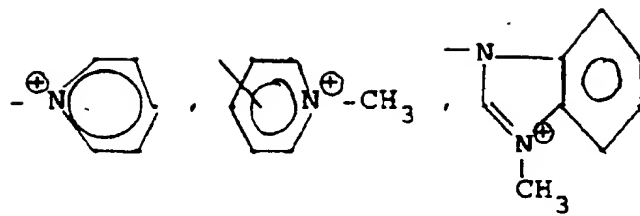
-N[⊕](CH₃)₃,

-N[⊕](CH₃)₂CH₂CH₂CH₂SO₃[⊖],

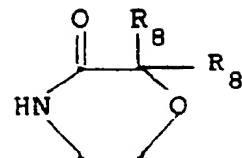
50 -N[⊕](CH₃)₂-(CH₂)₄-SO₃[⊖],

-N[⊕](CH₃)₂CH₂CH₂CO₂[⊖].

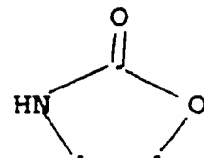
5

10 R₁ und R₂ gemeinsam für

15



oder



;

20 R₃ für H; ;R₄ für H, C₂H₅;R₅, R₆: beide für H oder beide für CH₃;

n für 1, 2 oder 3;

25

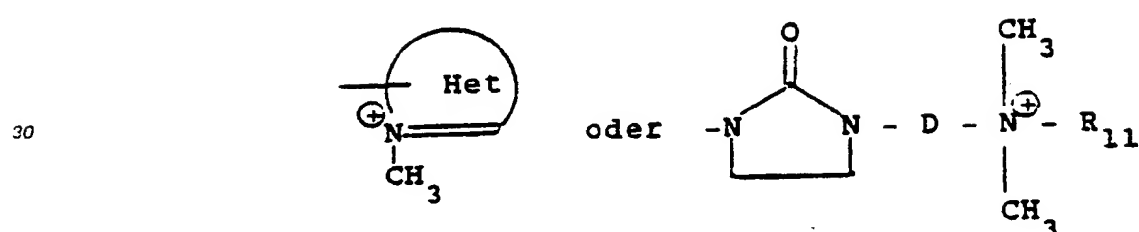
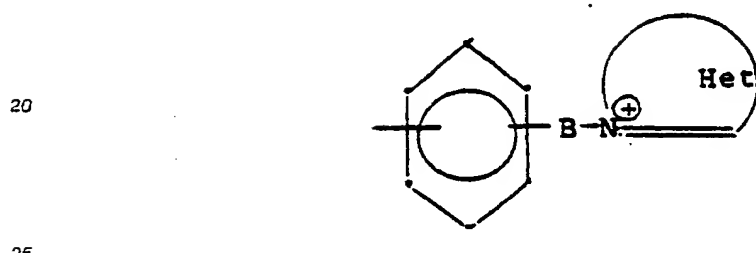
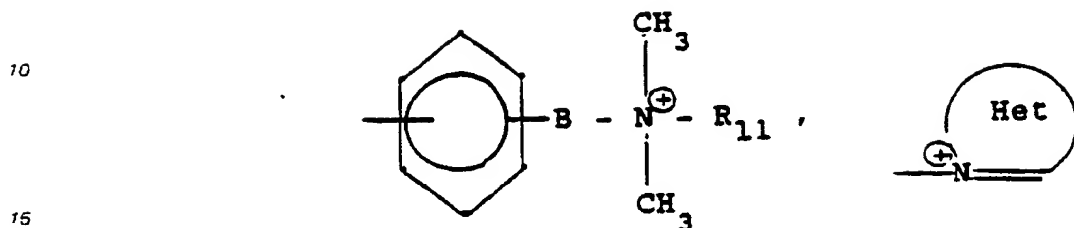
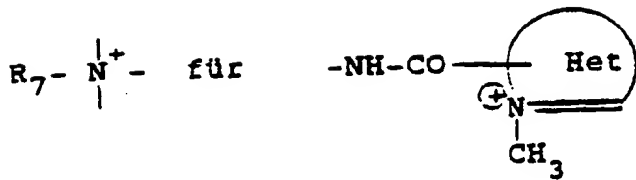
30

35

40

50

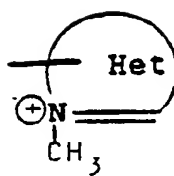
55



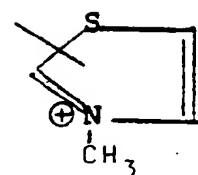
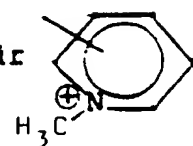
50

55

5

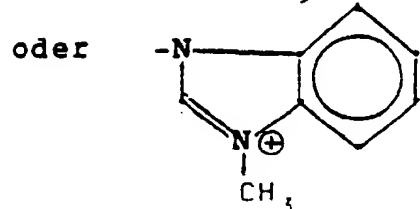


steht hier für



10

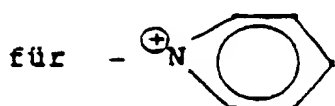
oder



15



für



20

während B, D und R₁₁ die obige Bedeutung haben.

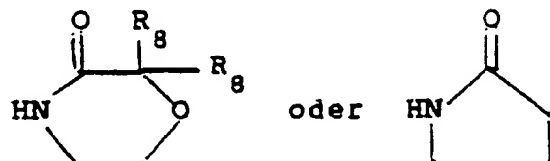
Besonders hervorzuheben sind die Verbindungen, in denen sich die nachstehenden Substituentenkombinationen finden:

25 R₁/R₂/OR₃:

- (a) CH₃ oder OCH₃/OH/4-OH
- (b) H/OH/4- oder 5-OH

30

(c)



35

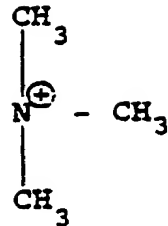
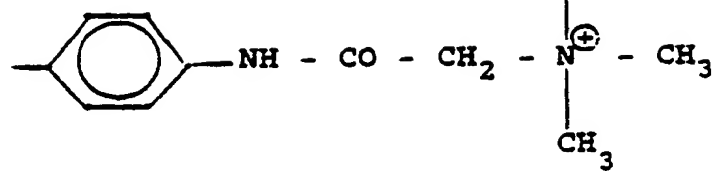
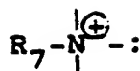
(R₁ und R₂ gemeinsam)/4- oder 5-OHR₄: H, wenn R₅ und R₆ CH₃;
und C₂H₅, wenn R₅ und R₆ H sind;

40

45

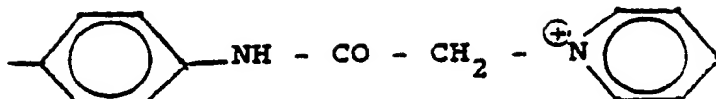
50

55

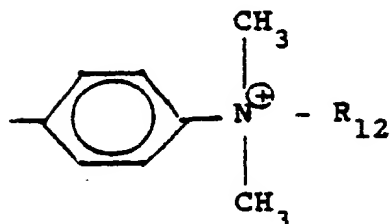


10

75

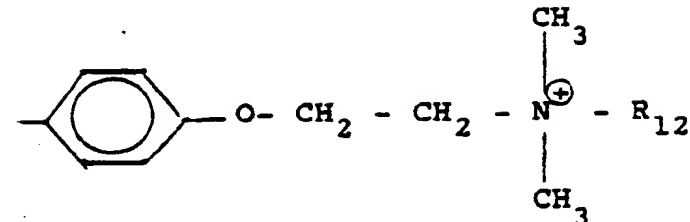


20



25

30



35

40



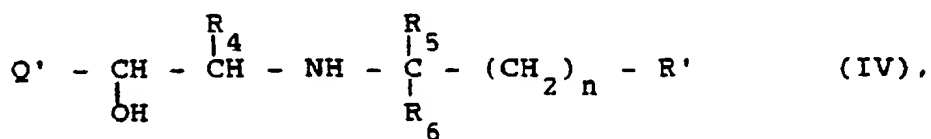
R₁₂, R₁₃: CH₃, CH₂-COO[⊖], CH₂-CH₂-COO[⊖], -CH₂-CH₂-CH₂-SO₃[⊖];

45 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können als Enantiomerengemische, insbesondere als Racemate, gegebenenfalls auch Diastereomerengemische, und als reine Enantiomere vorliegen, jeweils auch als Salze mit (vorzugsweise physiologisch verträglichen) Säuren.

Die neuen Verbindungen können nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden:

1. Quaternierung von Verbindungen der Formel

50

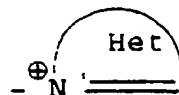


55

in der n, R₄, R₅ und R₆ die obige Bedeutung haben und R' für einen Rest steht, der mit R übereinstimmt, außer daß er anstelle der quartären Ammoniumgruppe eine tertiäre Aminogruppe enthält und in der Q' die

gleiche Bedeutung wie Q hat, wobei jedoch etwa darin vorhandene OH-Gruppen, wie auch die zentrale NH-Gruppe, durch hydrogenolytisch abspaltbare Schutzgruppen geschützt sein können, mit geeigneten Alkylierungsmitteln umgesetzt und gegebenenfalls vorhandene Schutzgruppen mit Wasserstoff/Katalysator entfernt. Das Verfahren eignet sich zur Herstellung dergenigen Verbindungen der Formel I, in denen die quartäre Ammoniumgruppe nicht die Form

10



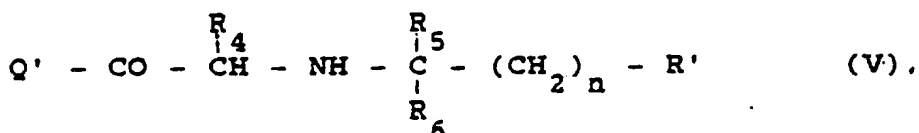
hat.

Zur Einführung von (C₁-C₄)-Alkylen-SO₃⁰ eignen sich vor allem Cl-(C₁-C₄)-Alkylen-SO₃Na und HO-(C₁-C₄)-Alkylen-SO₂-O-(C₁-C₄)-Alkylen-SO₃Na.

Die Umsetzung erfolgt zweckmäßig in einem inerten polaren Lösungsmittel bei Raumtemperatur oder erhöhter Temperatur (bis etwa 100 °C).

Die Ausgangsstoffe der Formel IV können ebenfalls nach an sich bekannten Methoden erhalten werden. So können Aminoketone der Formel

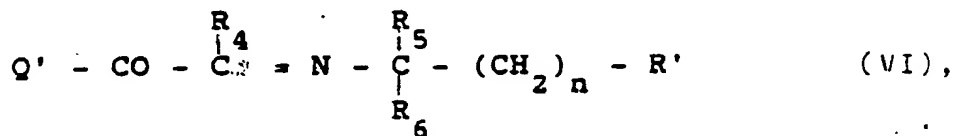
20



25

oder Schiffsche Basen der Formel

30



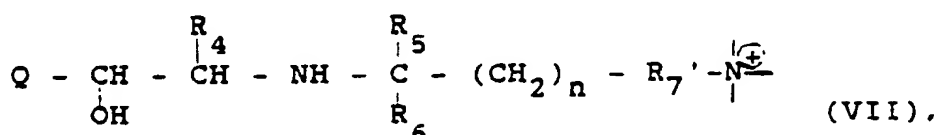
35

worin die Symbole die oben angegebene Bedeutung haben, durch Reduktion mit Wasserstoff und Hydrierungskatalysatoren wie Palladium, Platin oder Raney-Nickel oder mit Hydriden wie NaH in geeigneten Lösungsmitteln, z.B. Ethanol in Verbindungen der Formel IV umgewandelt werden. Schutzgruppen können gewünschtenfalls in üblicher Weise entfernt werden.

40

2. Zur Herstellung von Verbindungen der Formel

45

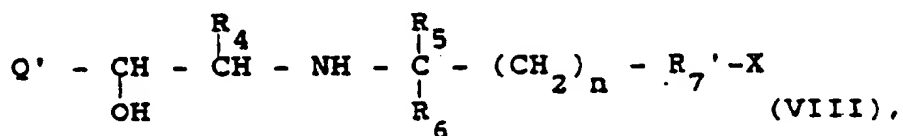


50

worin die Symbole die obige Bedeutung haben, R₇' eine solche Gruppe R₇ darstellt, die über ein aliphatisches C-Atom an den quartären Ammoniumstickstoff gebunden ist,

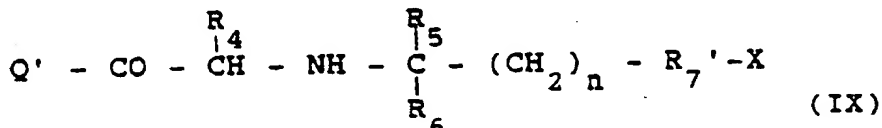
Umsetzung einer Verbindung der Formel

55



worin die Symbole die obige Bedeutung haben und X eine Gruppe bedeutet, die unter Bindung von R₇ - (und damit Quaternisierung) an das Stickstoffatom eines entsprechenden tertiären Amins abgespalten wird. Die abspaltbare Gruppe X ist bevorzugt Chlor, Brom oder Jod oder ein Alkyl- oder Arylsulfonsäurerest.
 Die Komponenten werden in einem protischen oder aprotischen Lösungsmittel wie Methanol oder Dimethylformamid bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und ca. 100 °C zur Reaktion gebracht.
 Eventuell vorhandene hydrogenolytisch abspaltbare Schutzgruppen werden nach der Umsetzung nach üblichen Methoden entfernt.
 Die Ausgangsstoffe der Formel VIII lassen sich z.B. aus Aminoketonen der Formel

10



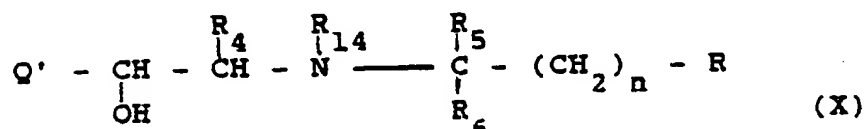
15

mit Hydriden wie Natriumhydrid oder Diboran herstellen.

Die Verbindungen der Formel IX sind ihrerseits nach an sich bekannten Methoden erhältlich.

3. Entfernung von hydrogenolytisch abspaltbaren Schutzgruppen aus einer Verbindung der Formel

20



25

in der R₁₄ für Wasserstoff oder eine hydrogenolytisch abspaltbare Schutzgruppe steht und die übrigen Symbole die oben angegebene Bedeutung haben, wobei die Verbindung X jedoch mindestens eine abzuspaltende Schutzgruppe enthält.

mit Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators.

Die Entfernung der Schutzgruppen wird zweckmäßig mit Palladium als Katalysator in einem inerten Lösungsmittel vorgenommen.

Die Ausgangsstoffe können nach üblichen Methoden, z.B. analog den obigen Verfahren 1 und 2 gewonnen werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten mindestens ein asymmetrisches C-Atom. Zur Gewinnung bestimmter Enantiomerer bzw. (im Fall mehrerer Asymmetriezentren) diastereomerer Antipodenpaare verwendet man zweckmäßig Ausgangsstoffe, z.B. der Formel IV oder X, in denen an den betreffenden Asymmetriezentren von vornherein die gewünschte Konfiguration vorliegt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden gewünschtenfalls in an sich bekannter Weise in Salze mit physiologisch verträglichen Säuren übergeführt.

Die neuen Verbindungen sind als Arzneistoffe verwendbar. Sie haben vor allem broncholytische, spasmolytische und antiallergische Wirkung, erhöhen die Ciliartätigkeit und verringern entzündlich-exsudative Reaktionen. Sie sind daher u.a. für die Behandlung aller Formen von Asthma und Bronchitis verwendbar.

Die therapeutische und prophylaktische Dosis ist abhängig von der Beschaffenheit und Ernsthaftigkeit des Krankheitszustandes.

Für einen Erwachsenen beträgt die Dosis bei der bevorzugten inhalativen Anwendung 0,001 - 0,5 mg pro die. Die Zubereitung der Präparate erfolgt in der galenisch üblichen Weise mit gebräuchlichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen, wobei die erfindungsgemäßen Verbindungen auch mit anderen Wirkstoffen kombiniert werden können, z.B. mit Parasympatholytika (z.B. Ipratropiumbromid, Oxitropiumbromid), Selcretolytika (z.B. Bromhexin, Ambroxol), Antibiotika (z.B. Doxycyclin), Corticosteroiden (z.B. Beclomethason, Flunisolid, Budesonid, Dexamethason, Flumethason, Triamcinolonacetonid und ihre 17- und/oder 21-Ester, etwa Beclomethasondipropionat, ferner die physiologisch verträglichen Salze der genannten Verbindungen), anderen Asthmamitteln wie Dinatriumcromoglicat, Nedocromil und Antiallergika.

Formulierungsbeispiele

1. Inhalationspulver

5 Mikronisiertes Wirkstoffpulver (Verbindung der Formel I; Teilchengröße ca. 0,5 bis 7 μ m) werden in einer Menge von 0,02 mg mit 10 mg mikronisierter Lactose und gegebenenfalls geeigneten Mengen weiterer Wirkstoffe in Hartgelatinekapseln abgefüllt. Das Pulver wird aus üblichen Inhalationsgeräten, z.B. gemäß DE-A 3345 722, inhaliert.

2. Dosieraerosol

10

15

Wirkstoff gemäß Beispiel 8 Sorbitantrioleat Monofluortrichlormethan und Difluordichlormethan (2:3)	0,1 Gew.-% 0,5 Gew.-% 99,4 Gew.-%
--	---

Die Mischung wird in Dosieraerosolgeräte üblicher Art abgefüllt. Die Dosievorrichtung wird beispielsweise so ausgelegt, daß pro Hub 0,05 ml der Zubereitung abgegeben werden.

Der Vorteil der erfindungsgemäßen Verbindungen besteht darin, daß bei der inhalativen Applikation im Vergleich zu bekannten bronchospasmolytischen β -Mimetika eine besonders ausgeprägte Selektivität im Verhältnis Bronchospasmolyse zu Herzfrequenzsteigerung, positiv inotropen Effekten und Tremor festzustellen ist. Die broncholytische Wirkung wird mit geringen Dosen erzielt, die Wirkung hält lange an.

Im folgenden sind einige pharmakologische Wirkungsangaben für erfindungsgemäße Verbindungen zusammengestellt.

25 Es wurde die inhalative EC₅₀ am wachen, nüchternen Meerschweinchen nach Kallos P. und Pagel, W. (Acta med. scand. 91, 292 (1937)) ermittelt (Histaminspasmus). Die Substanzen wurden in Form einer wässrigen Lösung geprüft.

30

35

40

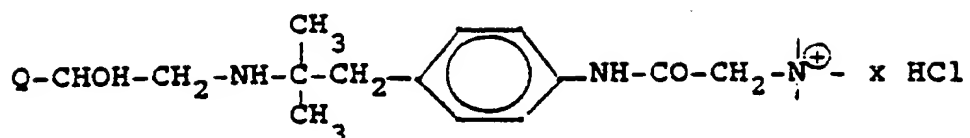
45

50

55

EC ₅₀	%
A	0,06
B	0,06
C	0,09
D	0,06
E	0,5
F	0,3
G	0,02
H	0,05
I	0,02
J	0,004
K	0,02

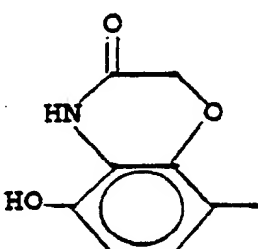
Geprüfte Verbindungen



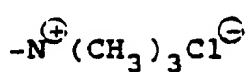
10 Verbindung 9



15

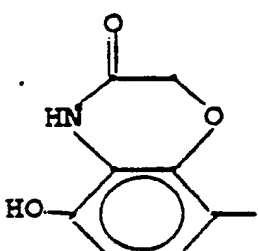


A:



20

25

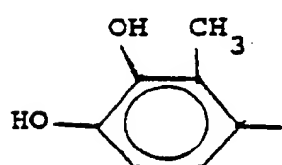


B:

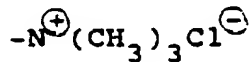


30

35

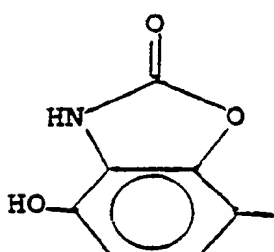


C:

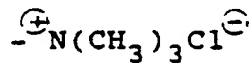


10

45



D:



50

55

Verbindung

Q

 $-\overset{+}{N}-$

5

10

15

20

25

30

35

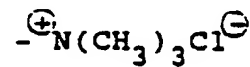
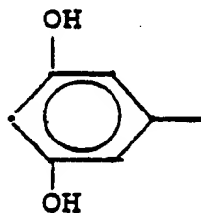
40

45

50

55

E:



Verbindungen der Formel

5

10

15

Verbin-
dungG

20

25

30

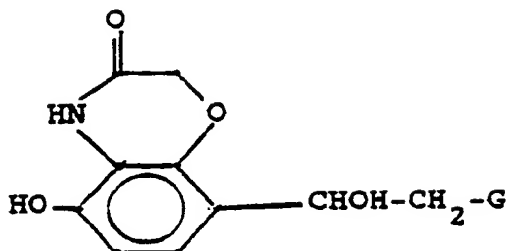
35

40

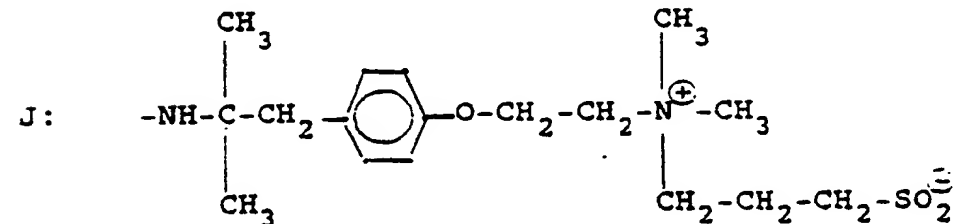
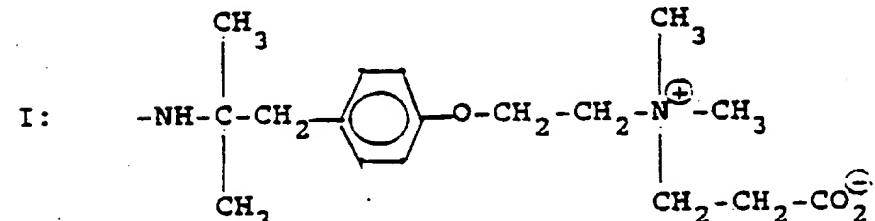
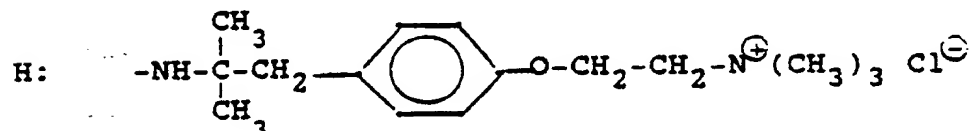
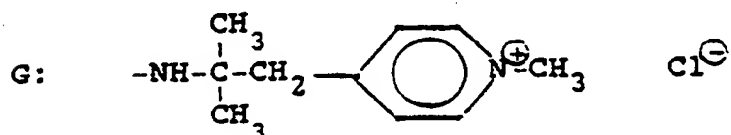
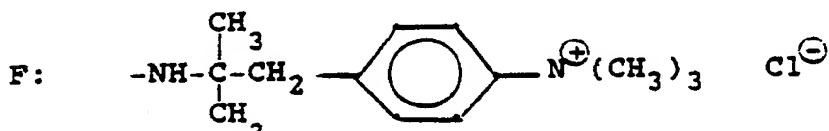
45

50

55



x HCl



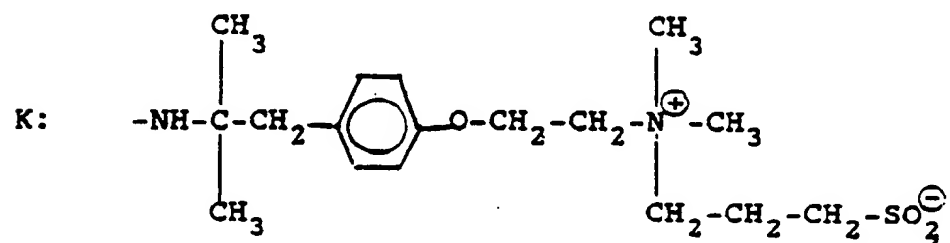
Verbin-

dung

G

5

10



15

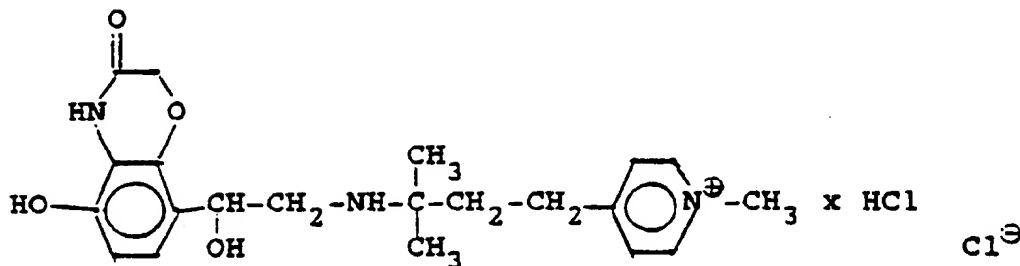
20

Zu Verfahren 1:

25

Beispiel 1

30



35

40

1,9 g 5'-Hydroxy-8-{1-Hydroxy-2-[4-(4-Pyridyl)-2-methyl-2-butylamino]ethyl}-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on-monohydrochlorid werden in einer Mischung von 3 ml Dimethylformamid/1 ml Wasser gelöst und mit 1,27 g Methyljodid zersetzt. Nach 12 Stunden wird die Lösung mit 5 ml Alkohol versetzt, mit konz. HCl angesäuert und mit Aceton verdünnt; die ausgefallenen Kristalle werden nach ~ 1 Stunde abgesaugt und durch Umrütteln am Wasser, konz. Salzsäure und Alkohol erhält man 1,2 g der Verbindung.

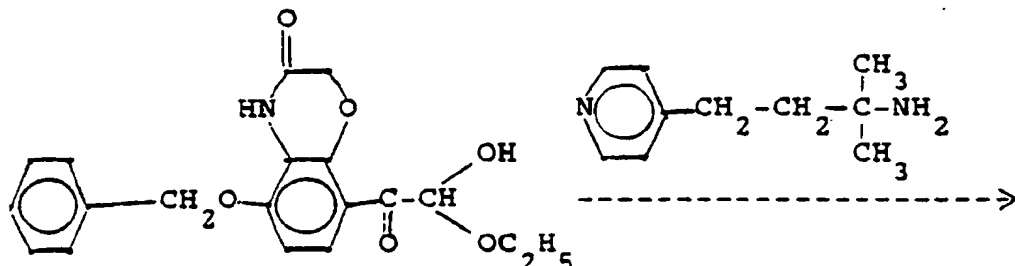
Fp. 207-209 °C, 56 % d.Th.

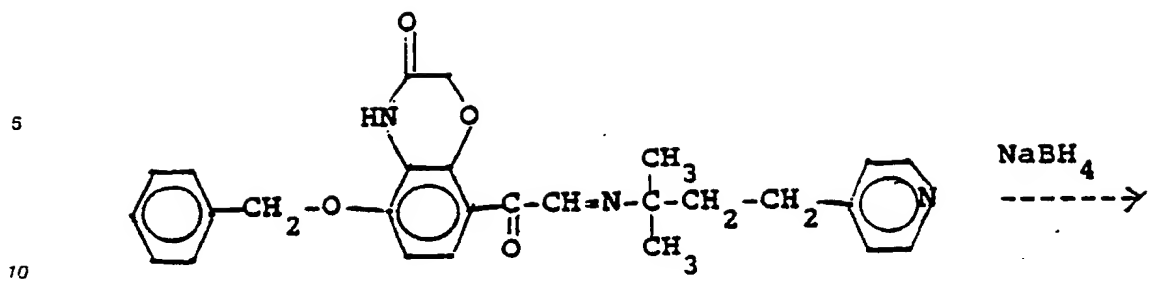
Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

45

50

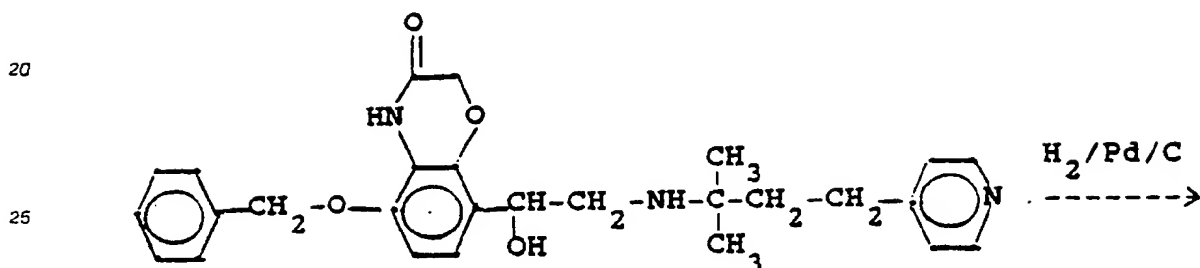
55





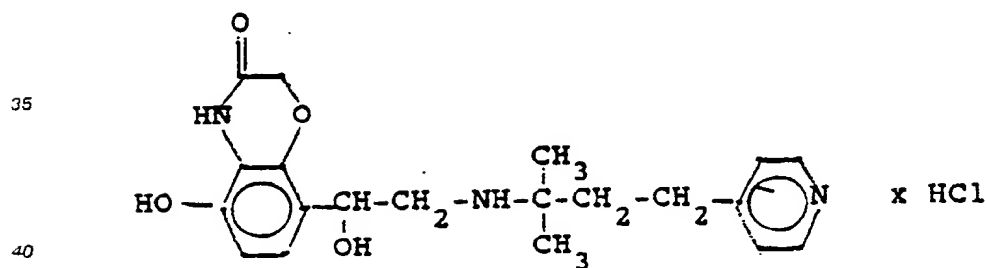
(Fp. 170-171°C)

15



(Fp. 157-160°C)

30



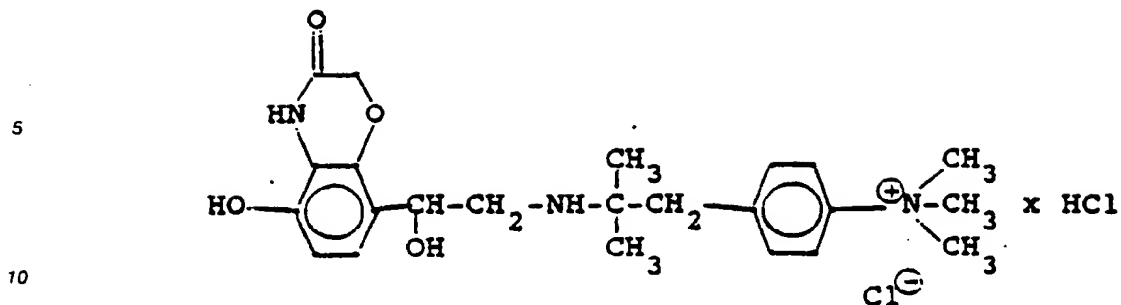
(Fp. 175°C (Zers.))

45

Beispiel 2

50

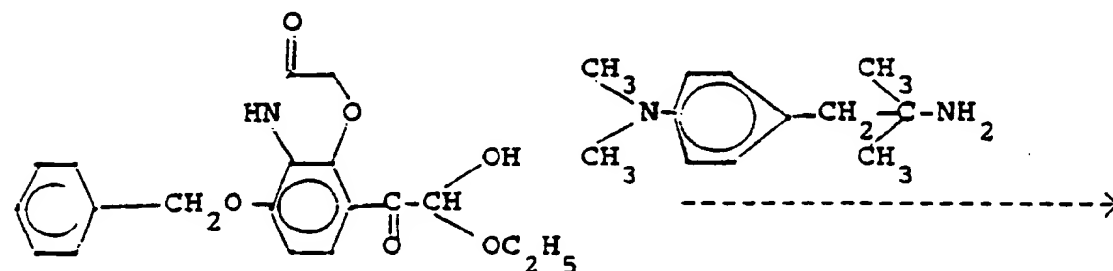
66

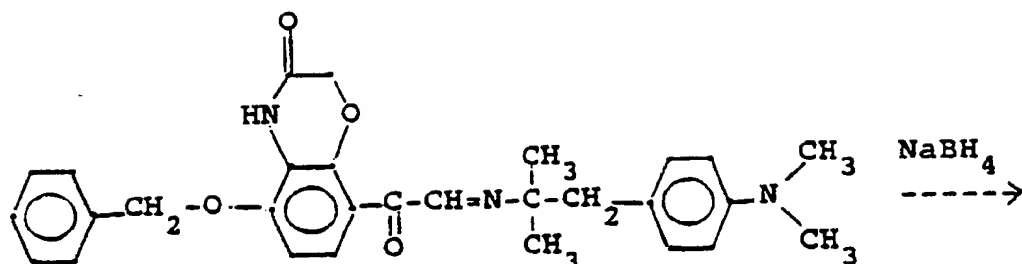


3,7 g 5'-Benzyl-8-{1-hydroxy-2-[3-(4-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]-ethyl}-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-one-monohydrochlorid werden in 7,4 ml DMF mit 2,1 g Methyljodid versetzt und 12 Stunden reagieren lassen. Nach Verdünnen der Lösung mit Aceton erhält man das Ammoniumjodidhydrochlorid, welches durch Umsalzen mit Salzsäure oder über die Ammoniumhydroxydverbindung und Behandeln mit Salzsäure in die Ammonium-Chlor-hydrochlorid-Verbindung (Fp. 195-197 °C) überführt wird.

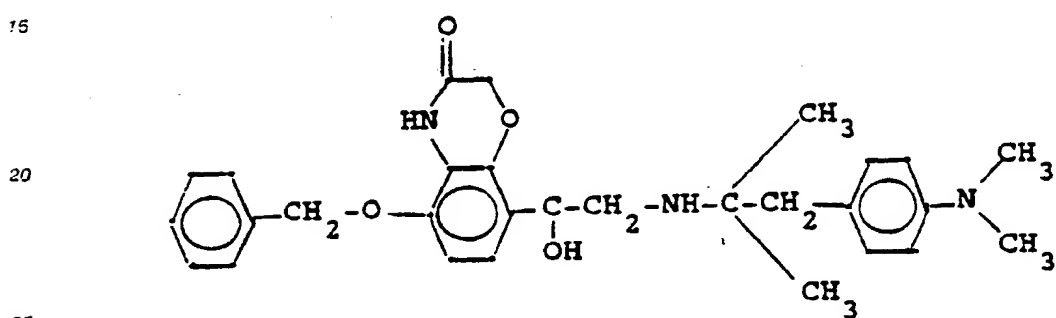
3,7 g dieser Benzylverbindung werden in 50 ml Methanol mit Palladiumkohle als Katalysator unter Normalbedingungen entbenzyliert und man erhält 2 g der Titelverbindung.
Fp. 187 °C (Zers.); 6.28 % d.Th.).

Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden:



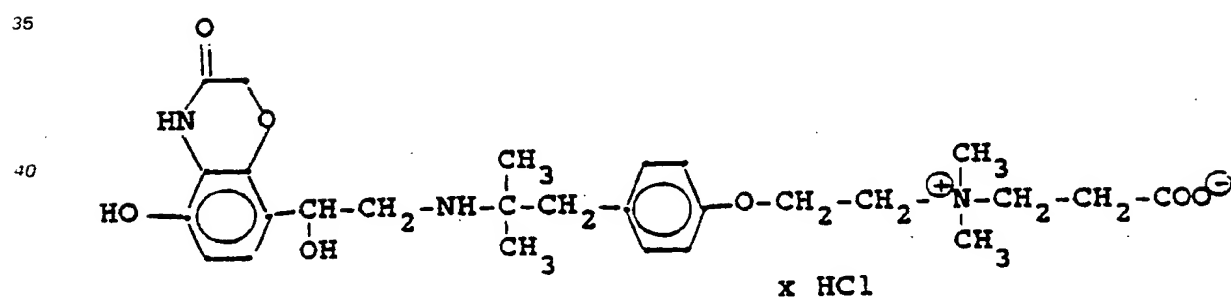


(Fp. 201-204°C)



(Fp. 110-112°C, Fp. HCl Salz 232-235°C)

30

Beispiel 3

3.2 g 5'-Benzyl-8-{1-hydroxy-2-[3-(4-dimethylaminoethoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]-2H-1,4-benzoxazin-2(4H)-one monohydrochloride werden in 6 ml Aceton mit 0,41 g β -Propiolacton versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur reagieren lassen. Nach dem Verdünnen mit Aceton werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und man erhält 2,4 g der Verbindung (Fp. 123-126°C).

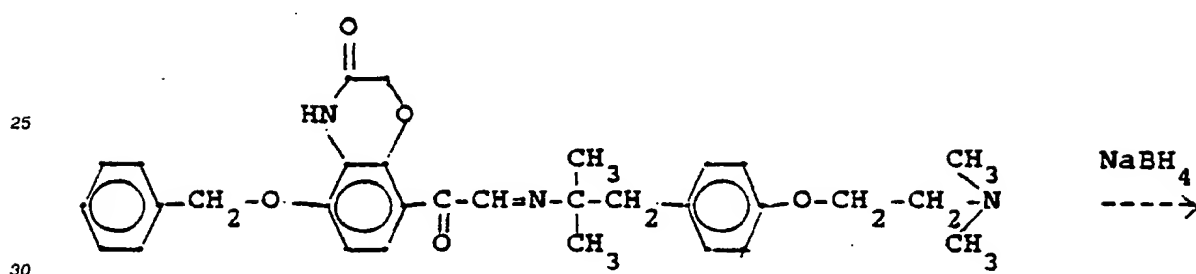
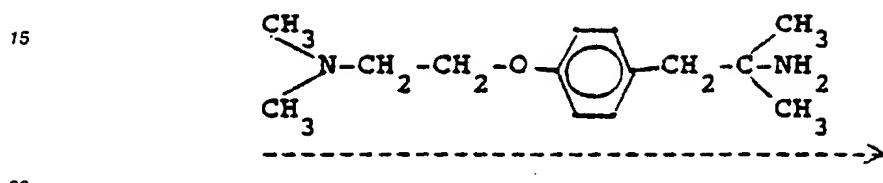
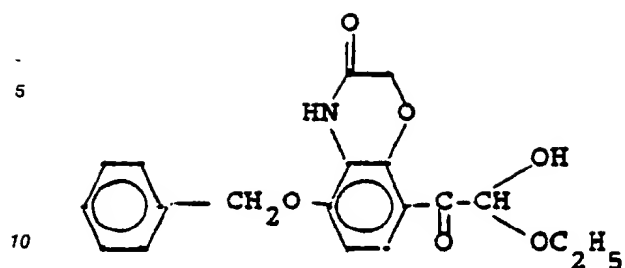
50

2,3 g der Benzylverbindung werden in 50 ml Methanol unter Zusatz von Palladiumkohle entbenzyliert und man erhält 1,7 g der Titelverbindung.

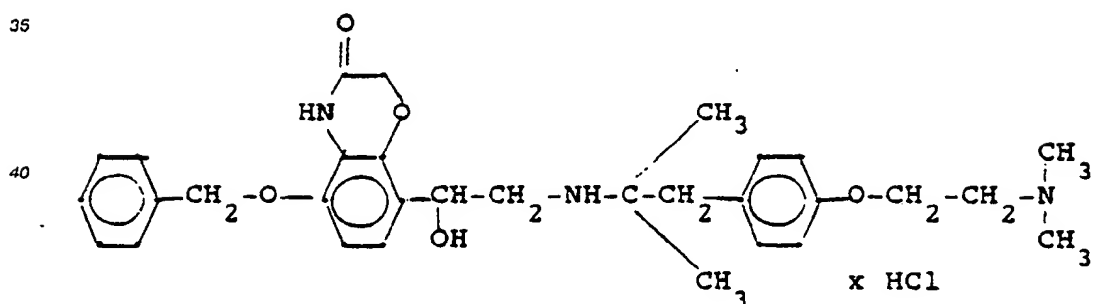
Fp. 173-175°C, 94 % d.Th.).

Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

55



(Fp. 153-155°C)

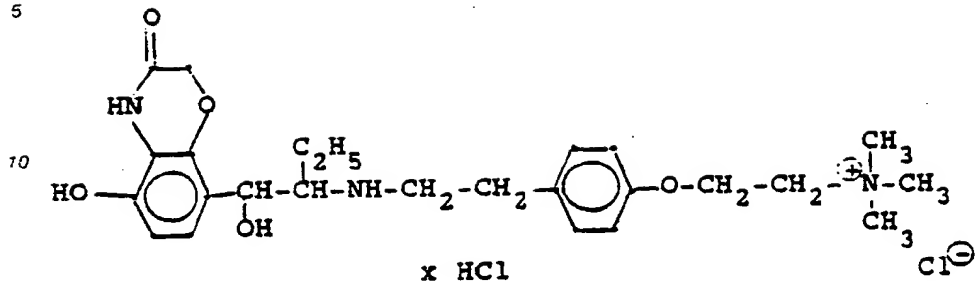


(Fp. 176-178°C)

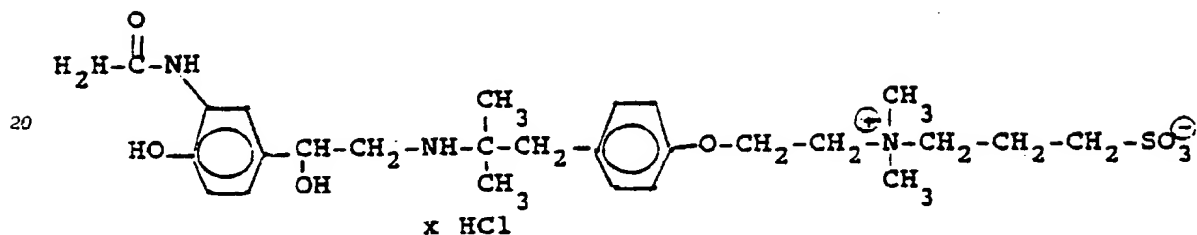
50

Entsprechend den angegebenen Beispielen werden synthetisiert:

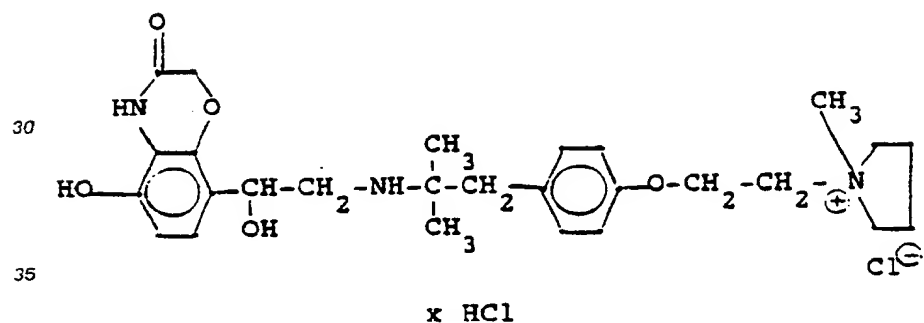
5



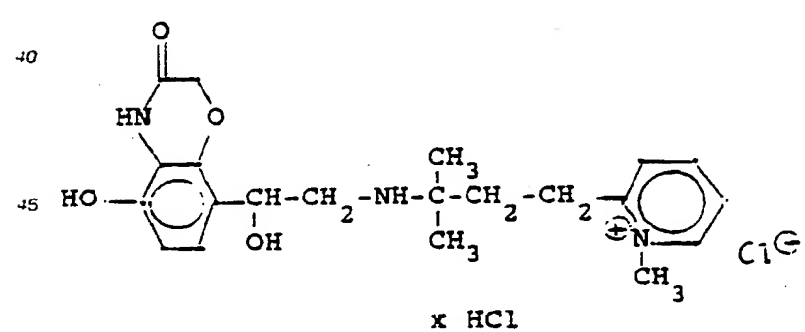
15



25



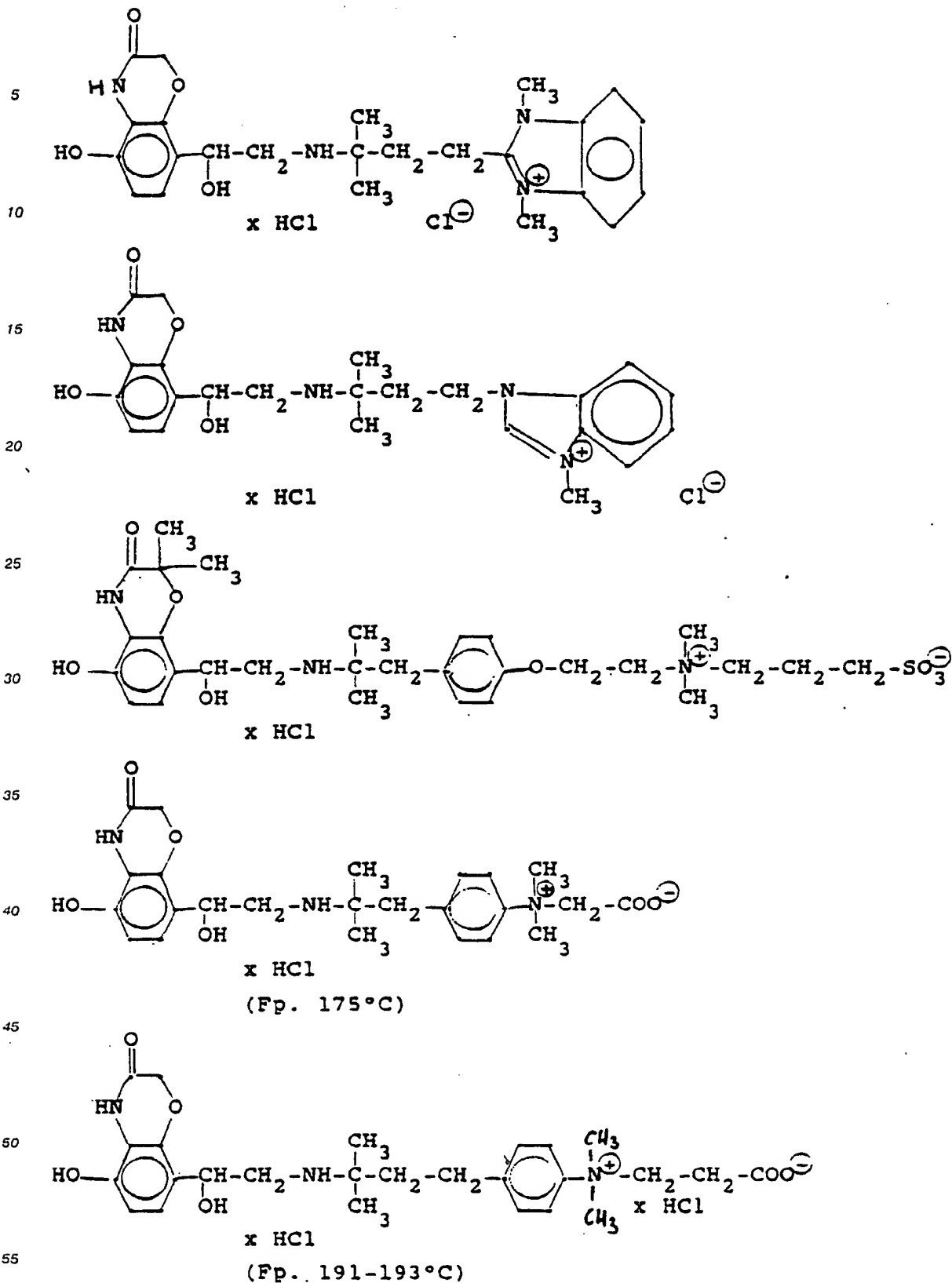
30

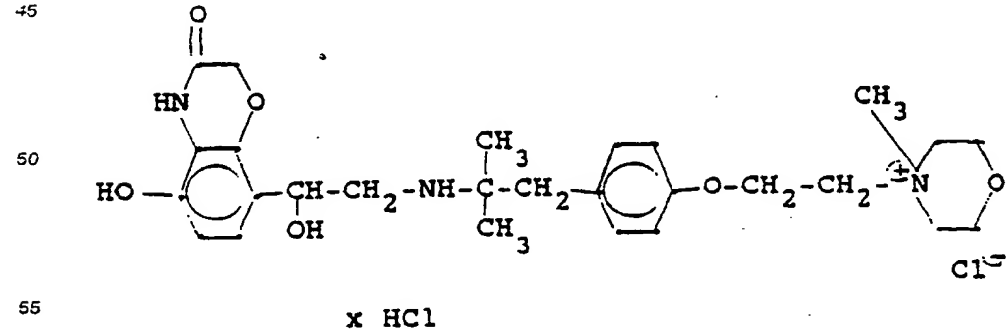
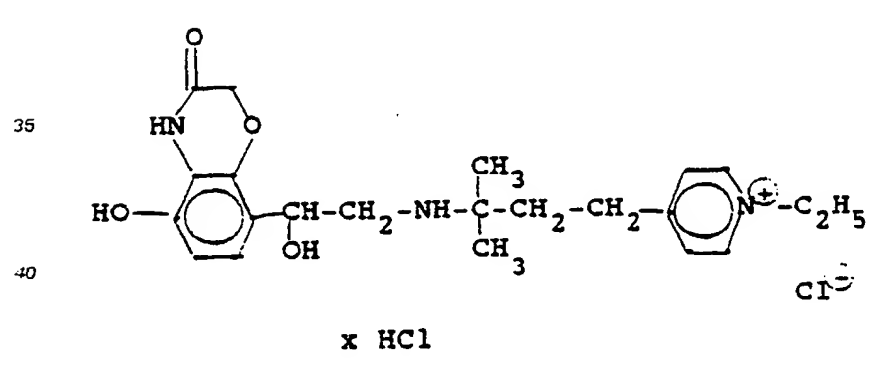
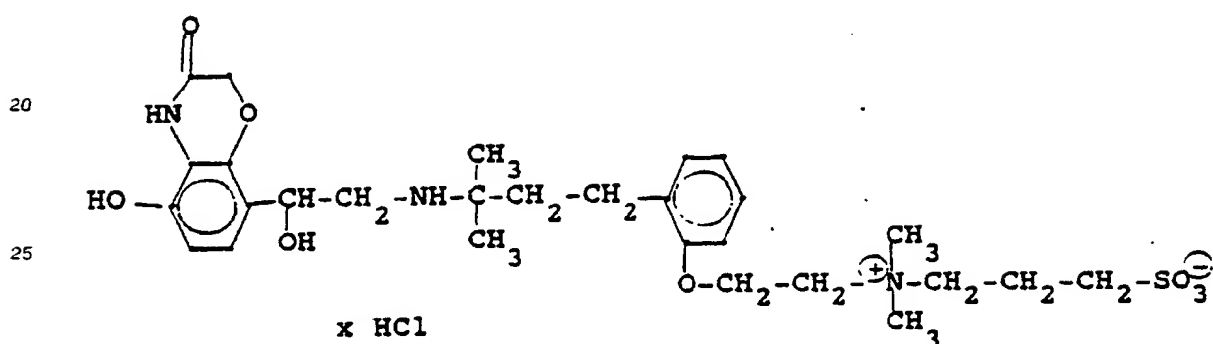
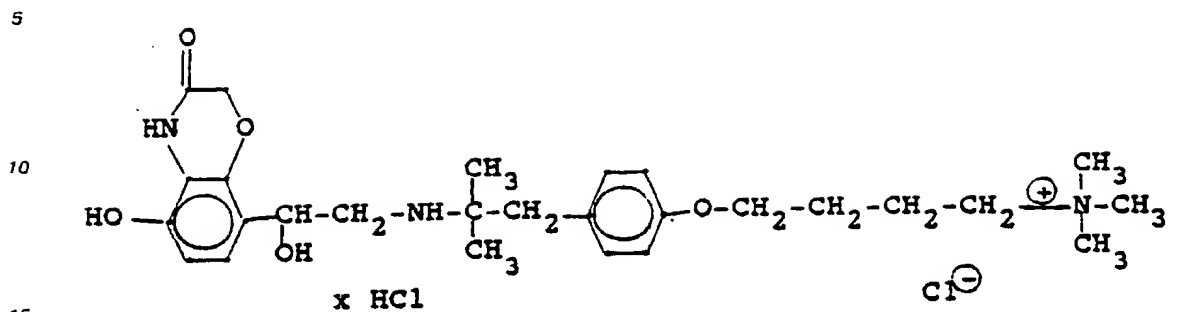


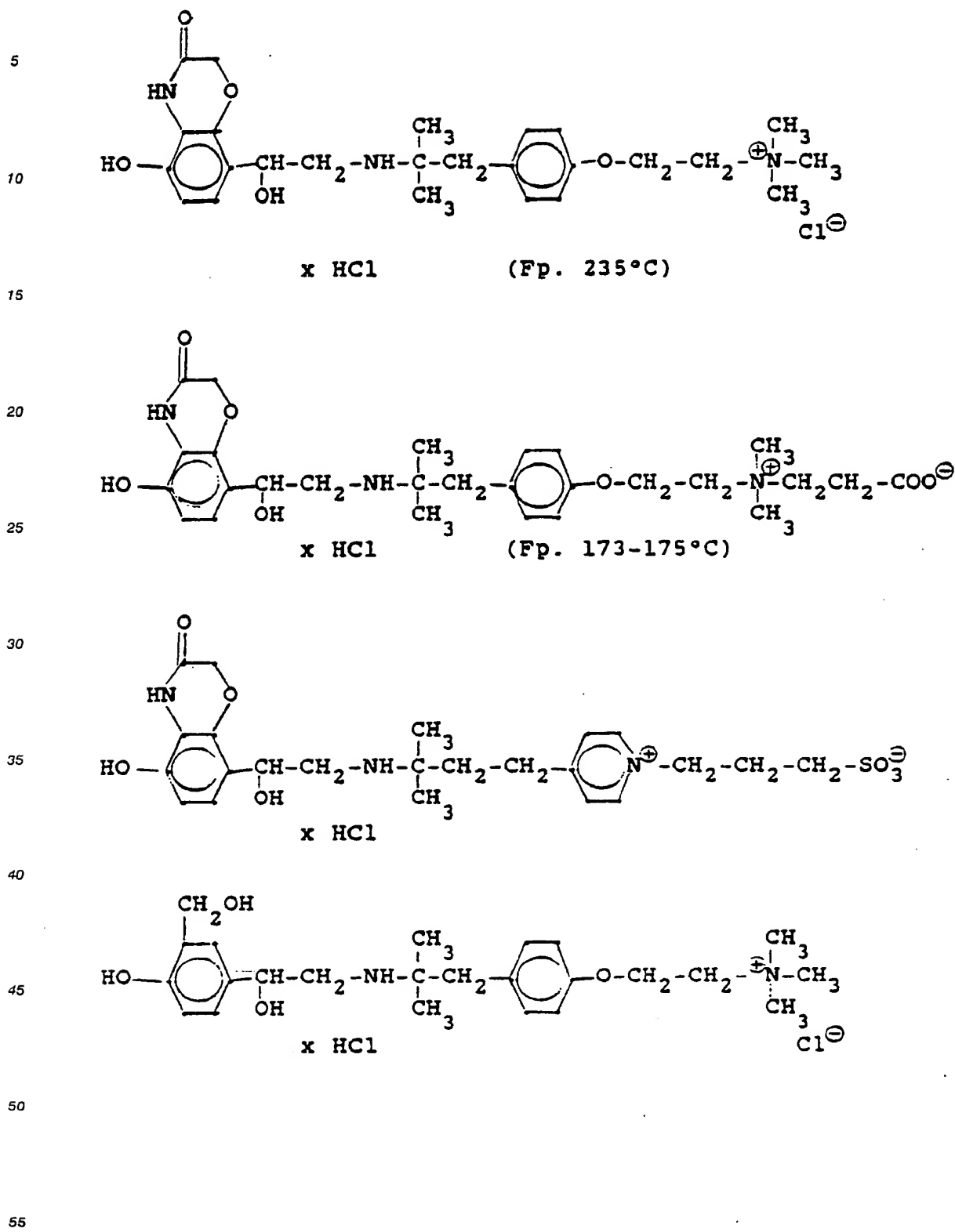
35

40

55







5

10

15

20

25

30

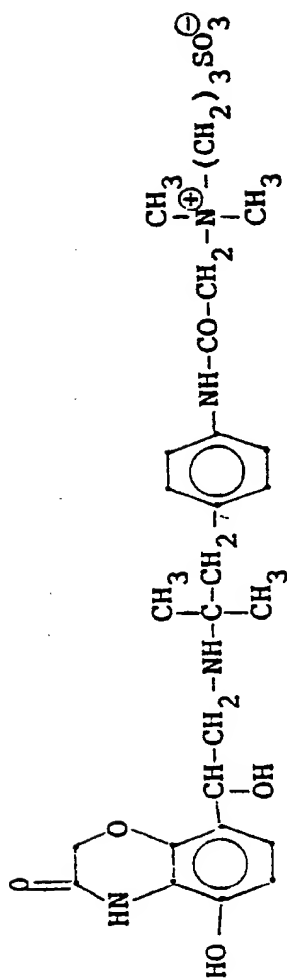
35

40

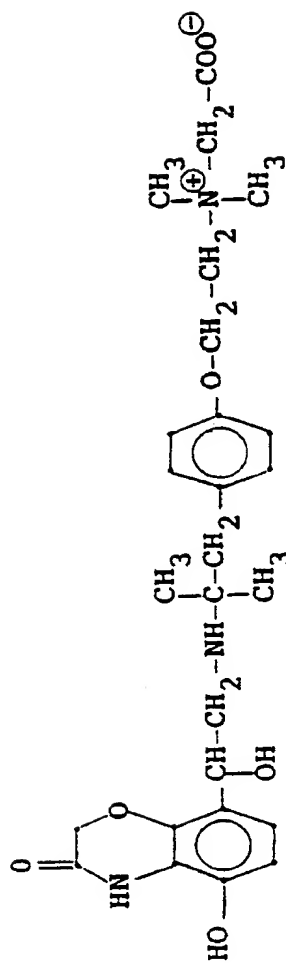
45

50

55



$\times \text{ HCl } \times \text{ H}_2\text{O}$ (Fp. 250-255 °C)



$\times \text{ HCl } \times \text{ H}_2\text{O}$ (Fp. 214-216 °C)

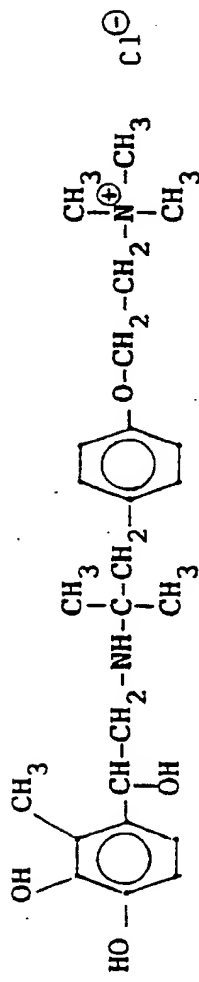
5
10
15
20
25
30
35

40

45

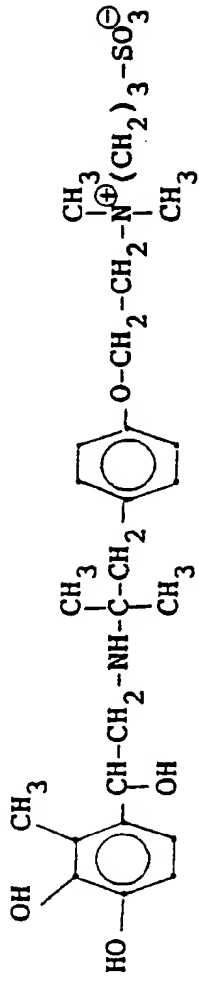
50

55



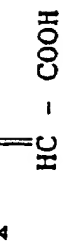
x HCl

(Fp. 158-162 °C)



x HC = COOH

(Fp. 220-223 °C)



5

10

15

20

25

30

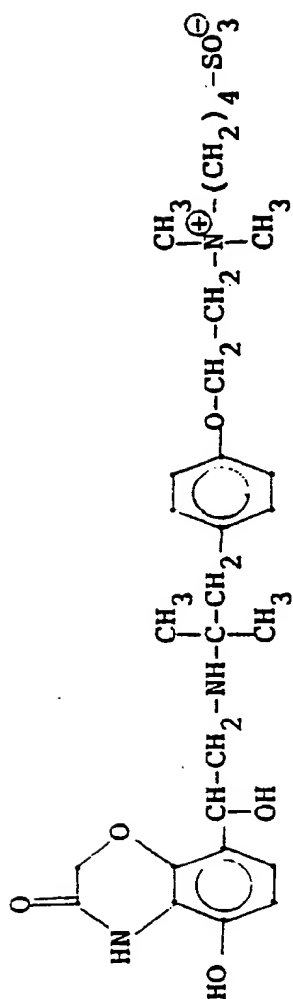
35

40

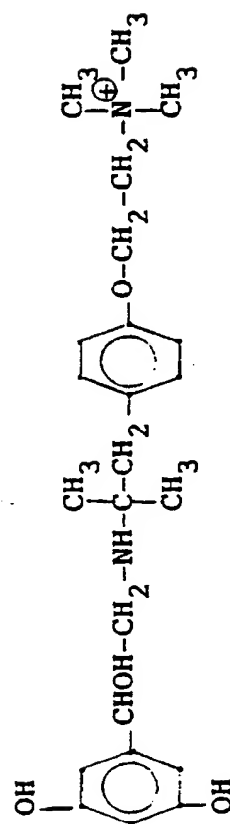
45

50

55



$\times \text{ HCl } \times 1/2 \text{ H}_2\text{O}$ (Fp. 231-234 °C)



$\times 1/2 \text{ H}_2\text{SO}_4 \times 1/2 \text{ SO}_4^{2-} \times \text{ H}_2\text{O}$

(Fp. 263-265 °C)

5

10

15

20

25

30

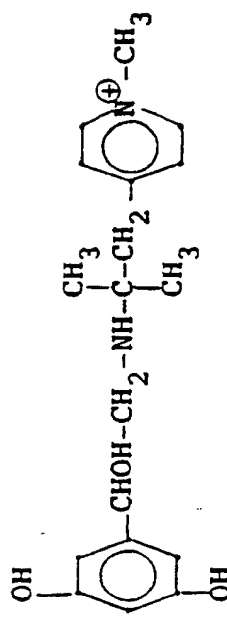
35

40

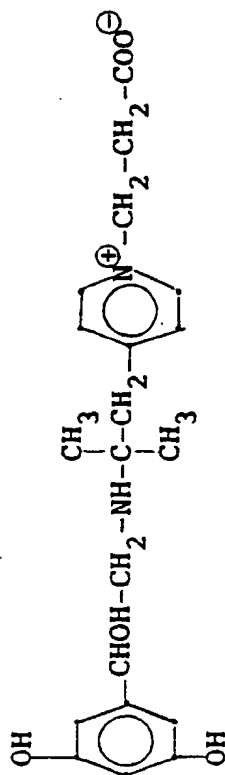
45

50

55



$\times \frac{1}{2} \text{H}_2\text{SO}_4 \times \frac{1}{2} \text{SO}_4^{2-} \times \text{H}_2\text{O}$
 (Fp. $\rightarrow 270^\circ\text{C}$)



$\times \text{HCl} \times 2\text{H}_2\text{O}$
 (Fp. 171-174°C)

5

10

15

20

25

30

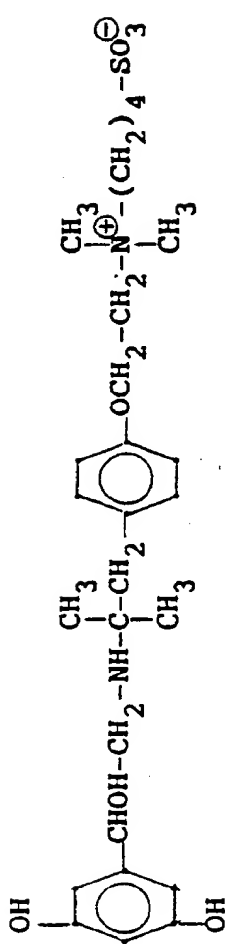
35

40

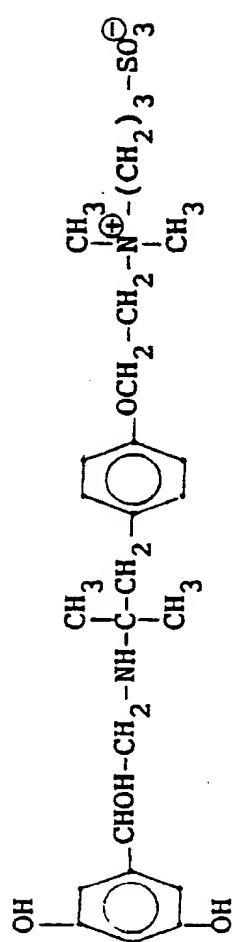
45

50

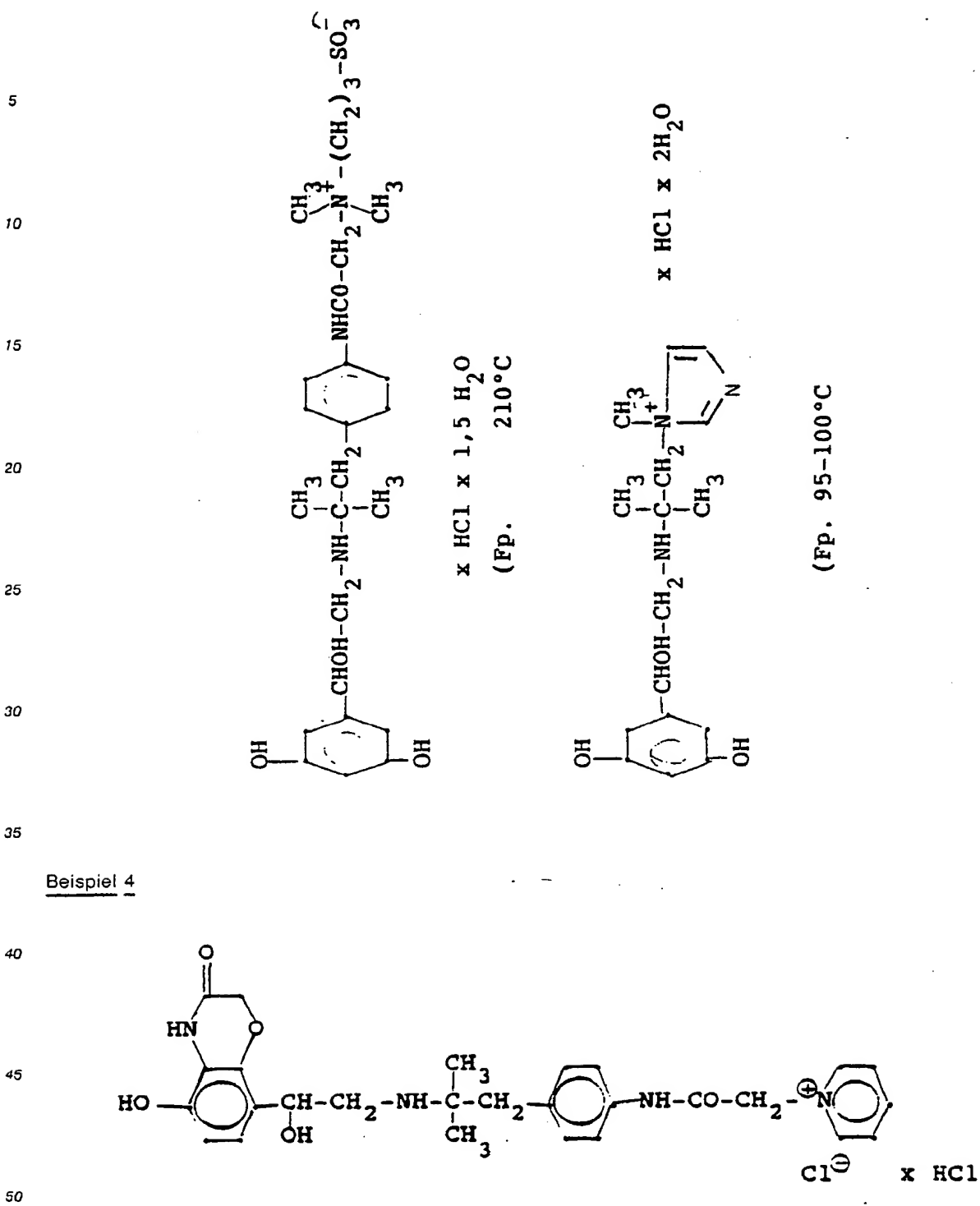
55



x 1/2 H₂SO₄ x H₂O
(Fp. 234-236°C)

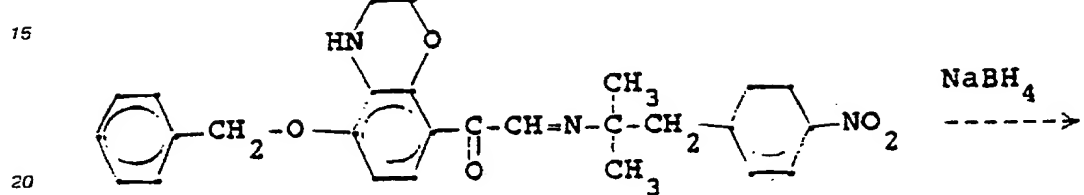
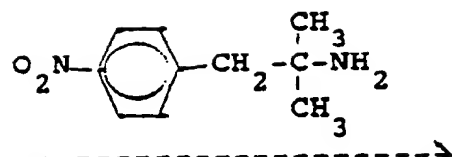
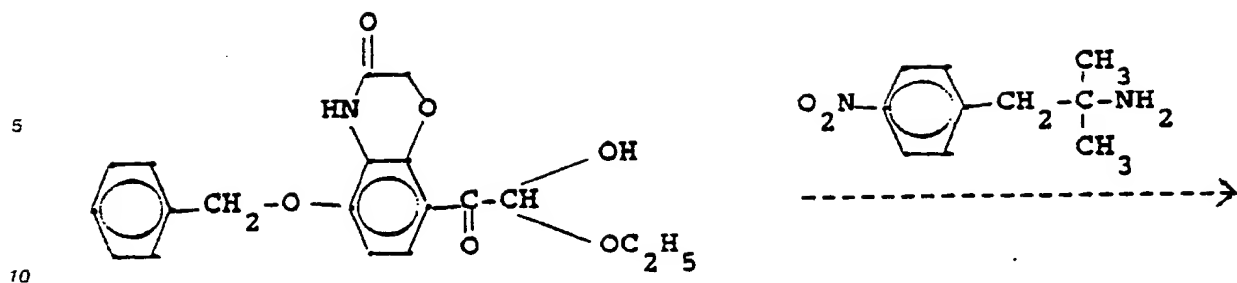


x HCl
(Fp. 231-234°C)



4,4 g 5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-[3-(4-chloracetaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]-ethyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on-hydrochlorid, 6 ml Pyridin und 25 ml Methanol werden 6 Stunden refluxiert, nach dem Abdestillieren des Methanols und Pyridins wird der ölige Rückstand in Alkohol gelöst und man erhält 3,8 g der Titelverbindung.
 55 (Fp. 190-192 °C; 77,5 % d. Th.).

Die Ausgangsverbindung kann nach folgenden Verfahren hergestellt werden:



(Fp. 151-154 °C)

25

30

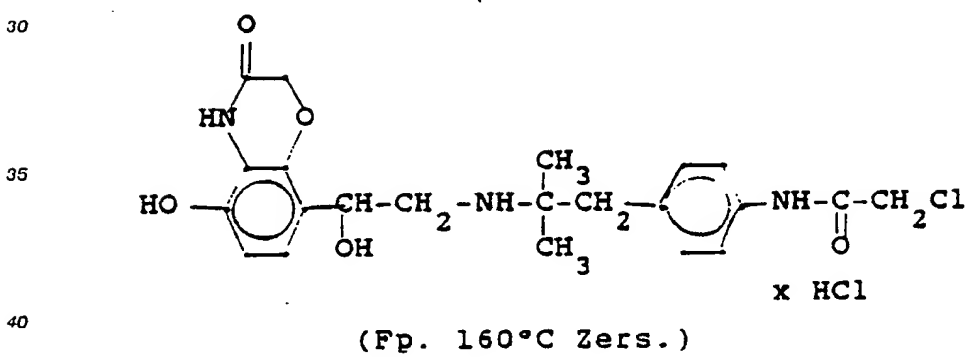
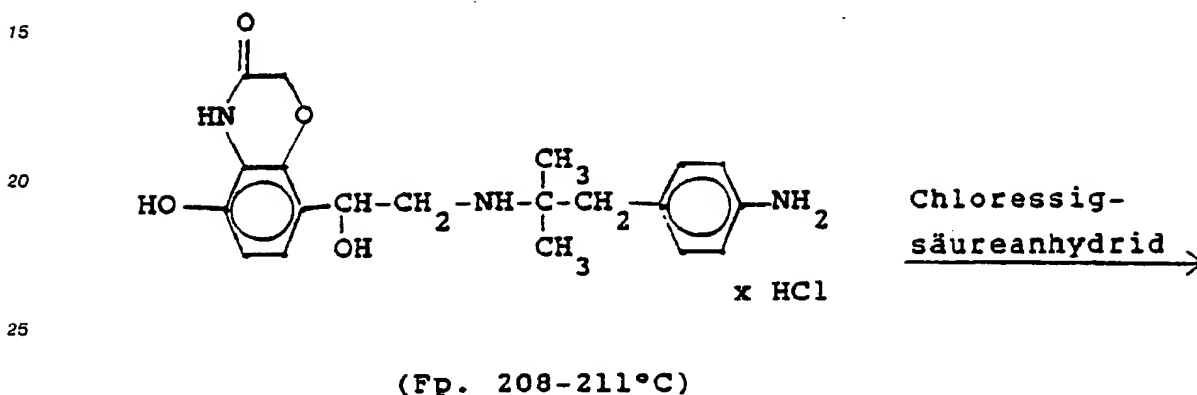
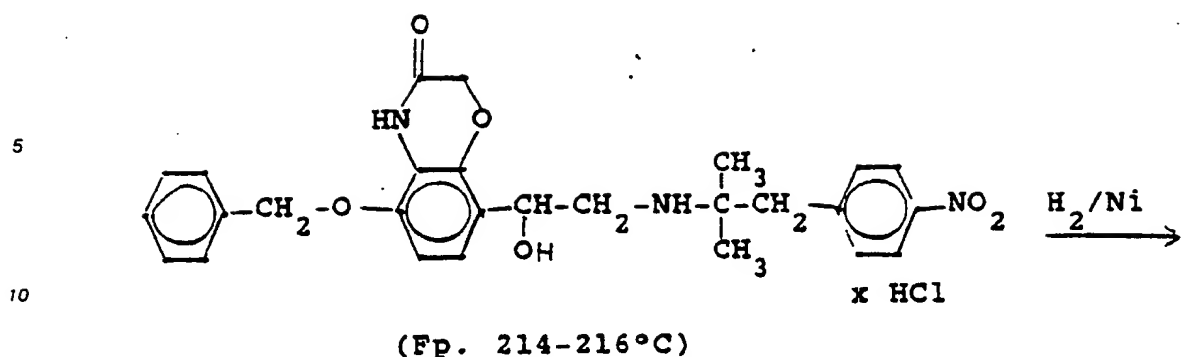
35

40

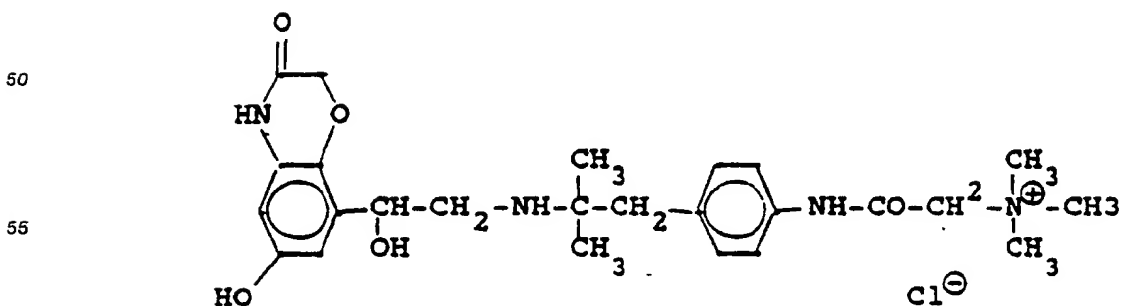
45

50

55



45 Beispiel 5

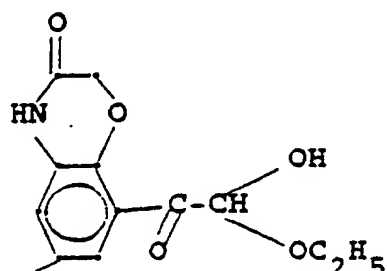


2,7 g 6'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-[3-(4-chloracetaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]-ethyl)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on-hydrochlorid, 25 ml Methanol und 3 ml 30%ige Trimethylaminlösung werden 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, konzentriert und das erhaltene Öl in Alkohol gelöst. Nach 1 Stunde werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und man erhält 2 g der Titelverbindung.

5 (Fp. 203-206 °C, 65% d.Th.)

Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

10



15

20

25

30

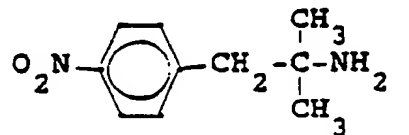
35

40

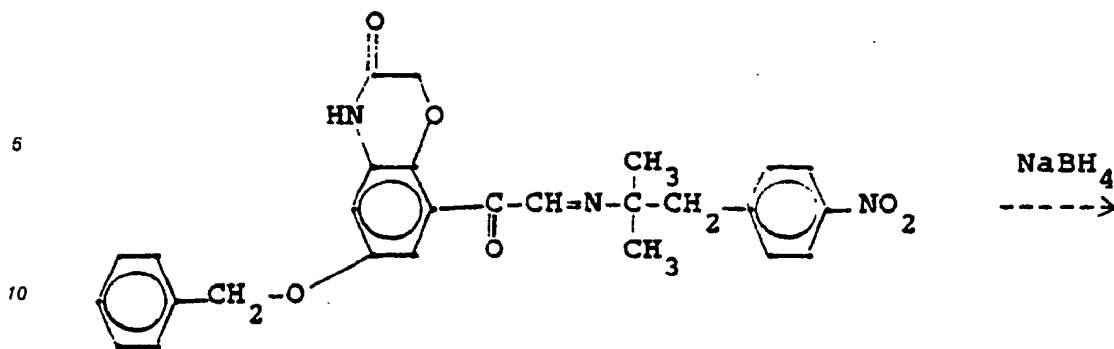
45

50

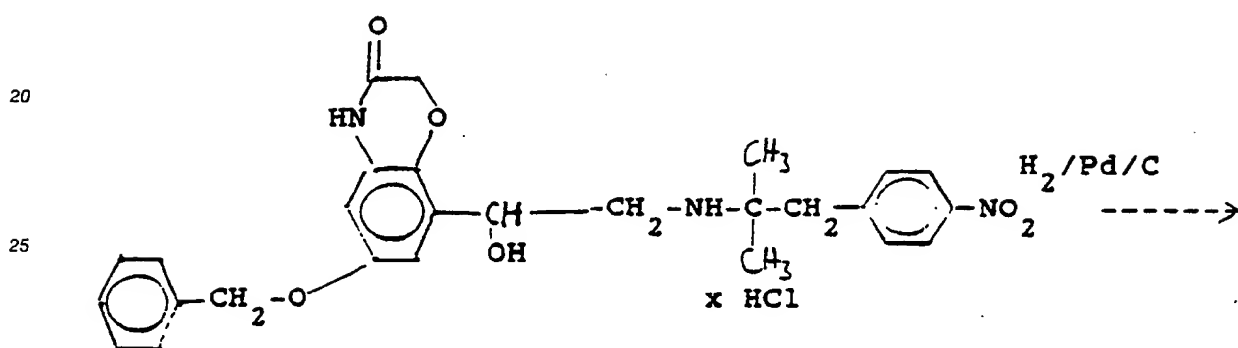
55



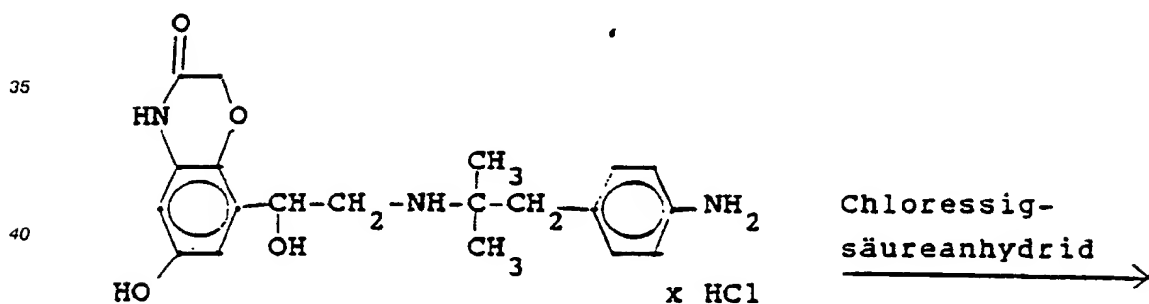
----->



(Fp. 140-142°C)



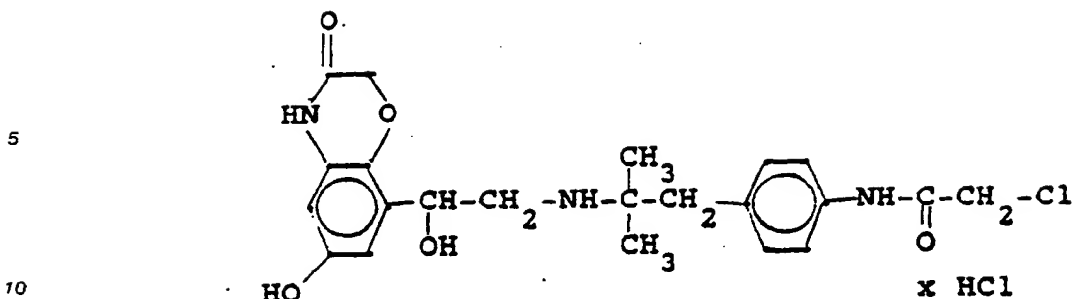
(Fp. 232-234°C)



(Fp. 266-268°C)

50

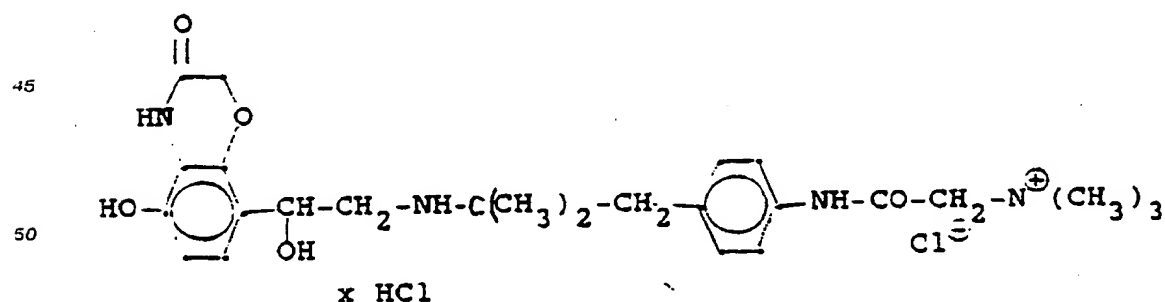
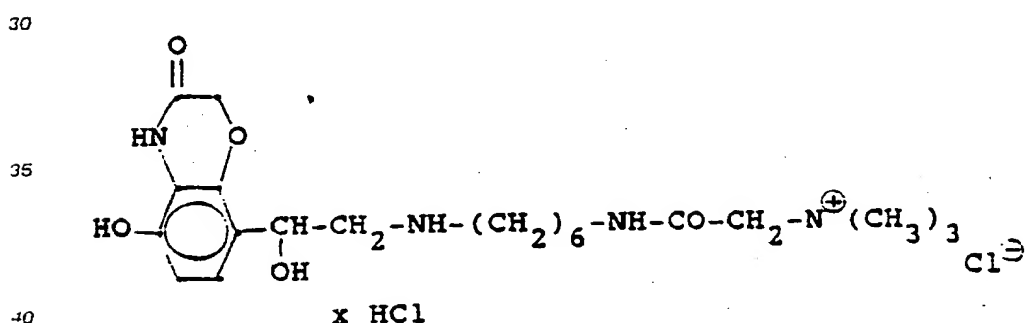
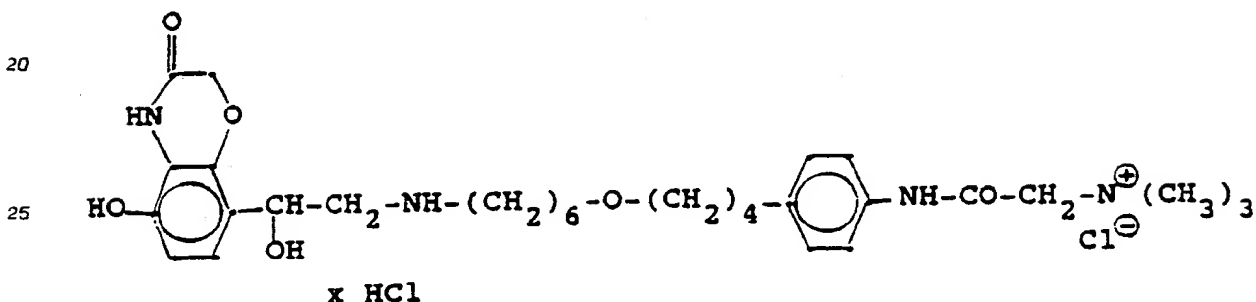
55



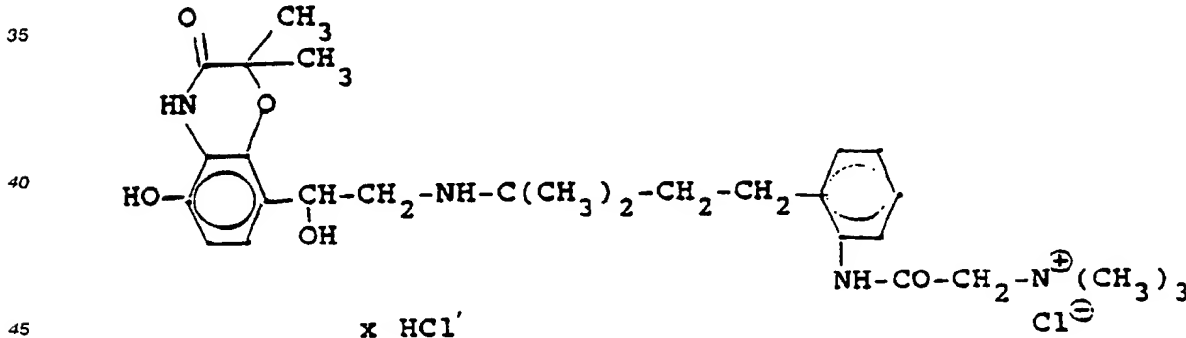
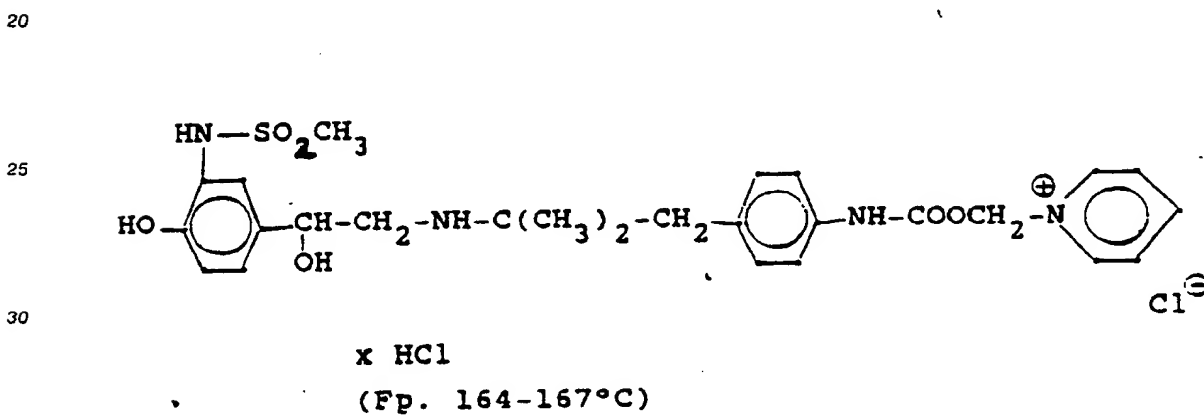
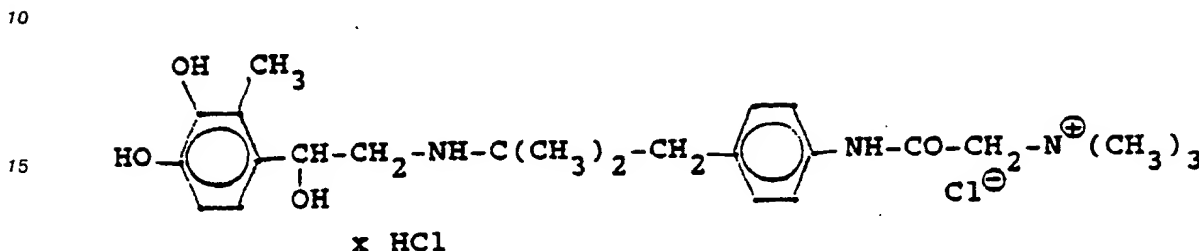
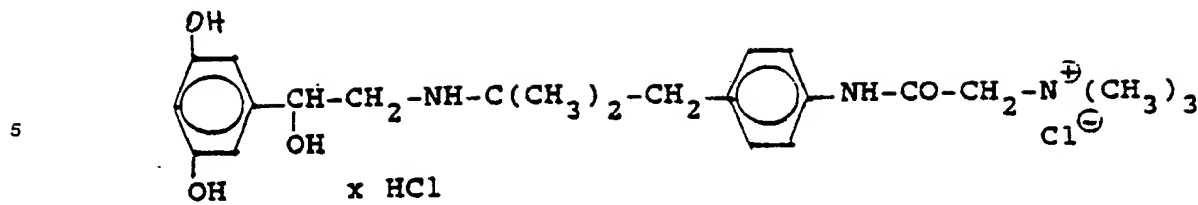
(Fp. 185-189°C)

15

In analoger Weise werden folgende Verbindungen hergestellt:



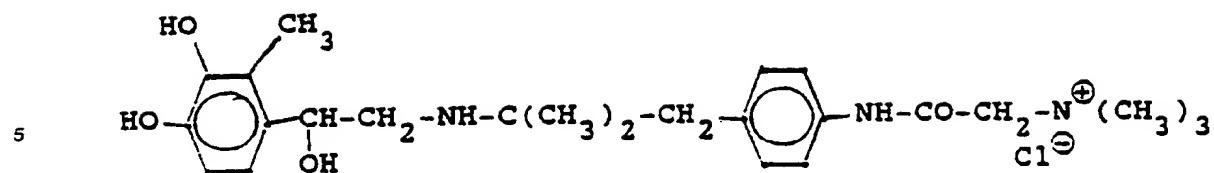
55



50 Zu Verfahren 3

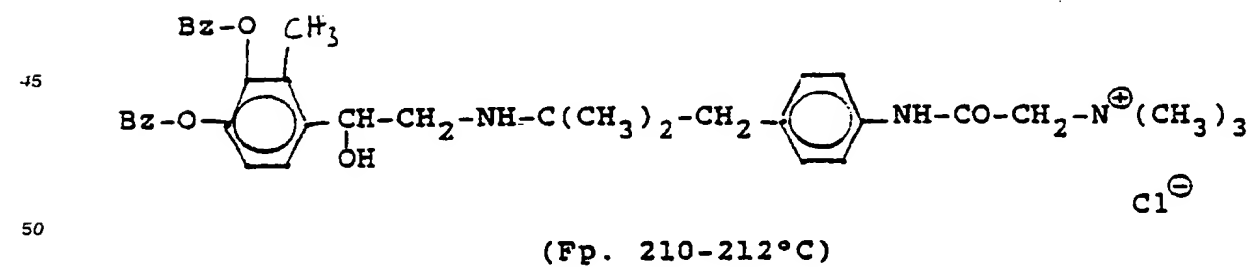
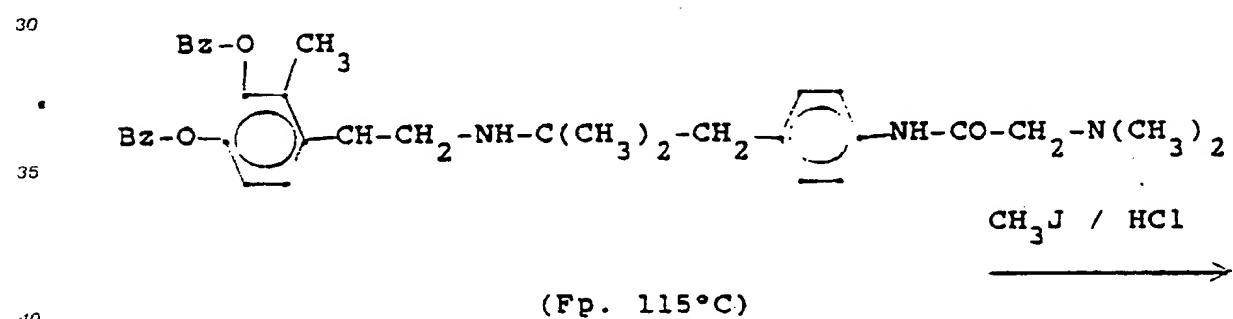
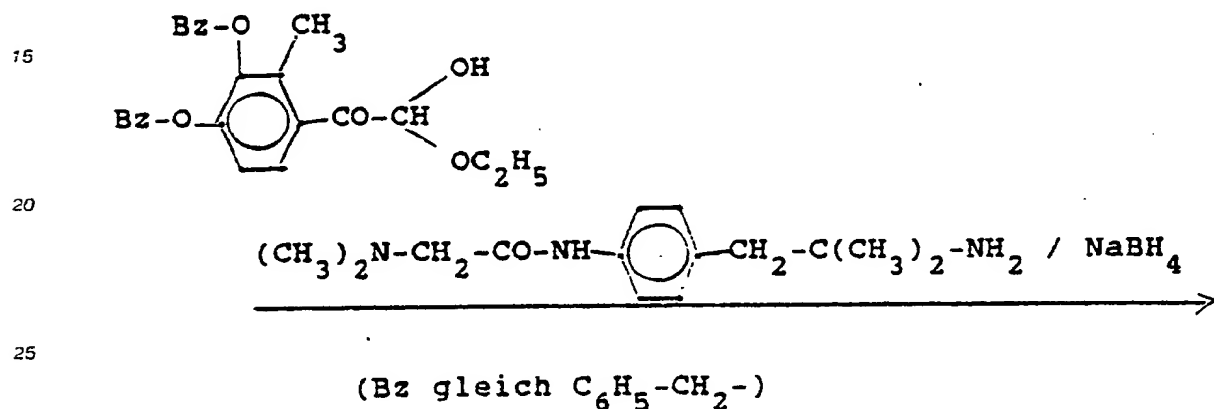
Beispiel 6

55

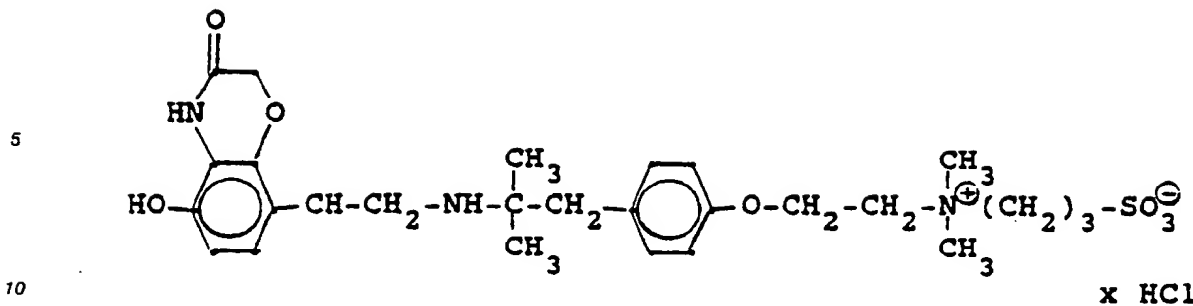


10 4,2 g der Dibenzylxyverbindung (siehe unten) werden mit Wasserstoff in Methanol mit Palladiumkohle
 als Katalysator unter Normalbedingungen entbenzyliert und man erhält 2,5 g der Titelverbindung.
 (81 % d.Th.).

Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

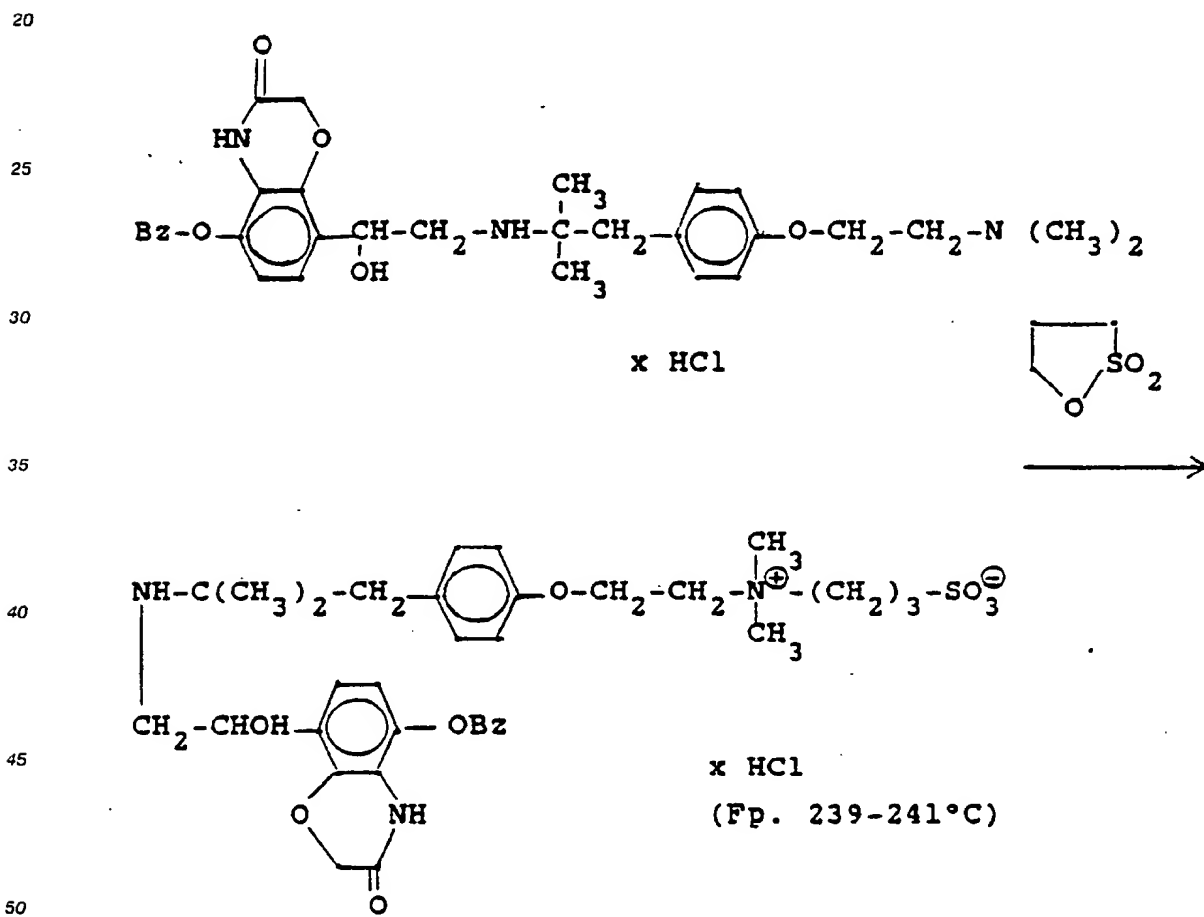


55 Beispiel 7

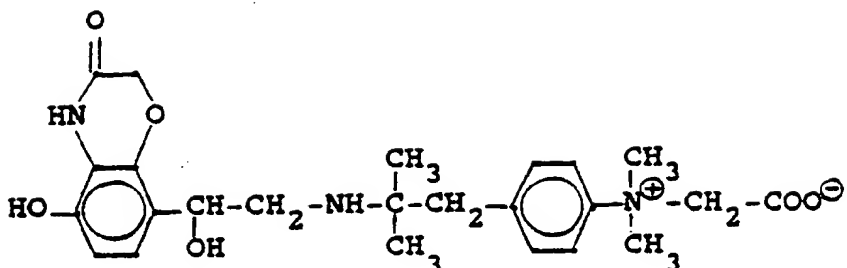


3,5 g Benzylxyverbindung (siehe unten) werden in 50 ml Methanol mit Wasserstoff unter Zusatz von 0,5 g Palladiumkohle (5%ig) als Katalysator unter Normalbedingungen entbenzyliert. Nach beendeter Aufnahme wird der Katalysator abgesaugt, das Methanol unter verminderem Druck am Rotavapor abdestilliert und der Rückstand in ca. 90%igem Alkohol gelöst. Nach dem Animpfen werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt, mit Alkohol gewaschen und getrocknet. Man erhält 2,9 g der Titelverbindung, (Fp. 240 °C; 93 % d.Th.).

Die Ausgangsverbindung kann nach folgendem Verfahren hergestellt werden (Bz gleich Benzyl)



Beispiel 8



2,4 g Benzyloxyverbindung werden in 50 ml Methanol und 10 ml Wasser mit Wasserstoff unter Zusatz von 0,5 g Palladiumkohle als Katalysator unter Normalbedingungen entbenziliert. Nach beendeter Aufnahme wird der Katalysator abgesaugt, das Methanol unter vermindertem Druck am Rotavapor abdestilliert und der Rückstand mit Alkohol verrieben. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt und einmal mit

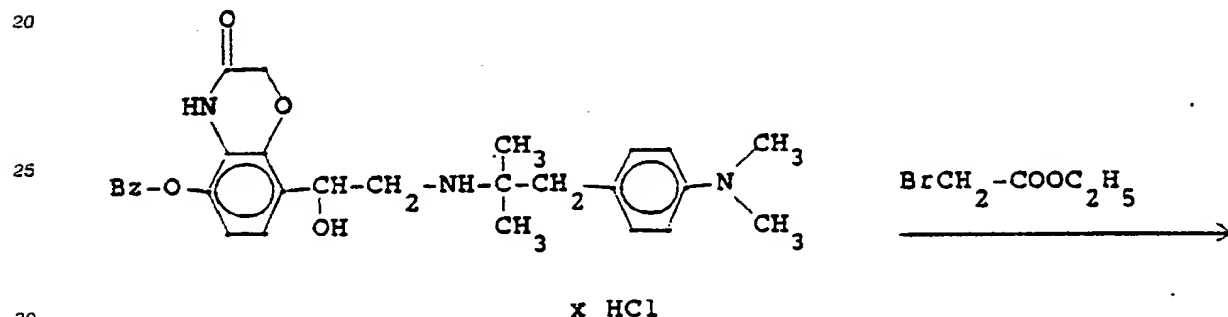
15

Wasser-Alkohol umgefällt. Man erhält 1,6 g der Titelverbindung

(Fp. 175 °C Zers., 71% dTh.)

Die Ausgangsverbindungen werden nach folgendem Verfahren hergestellt:

20



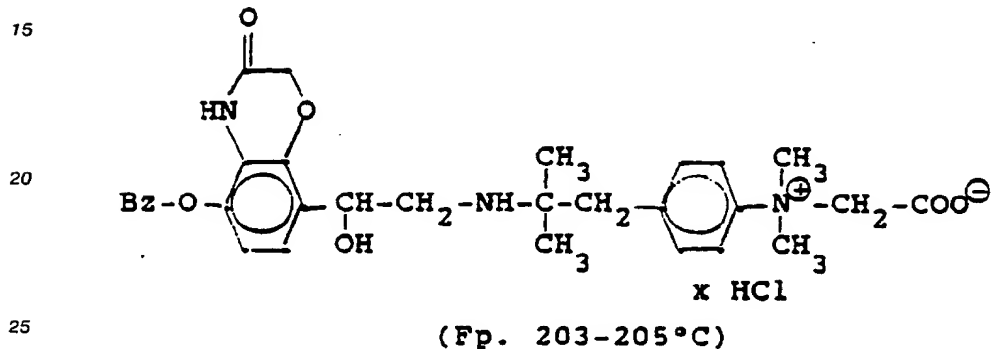
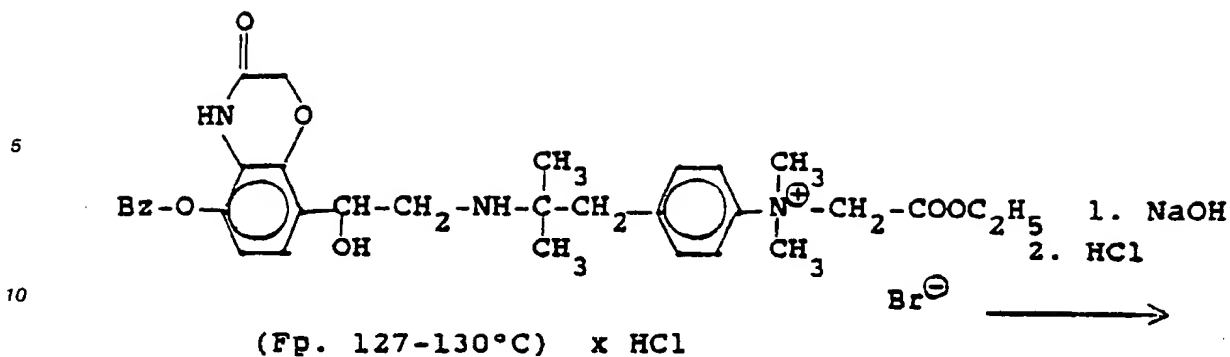
35

40

45

50

55



Entsprechend den angegebenen Beispielen werden synthetisiert:

30

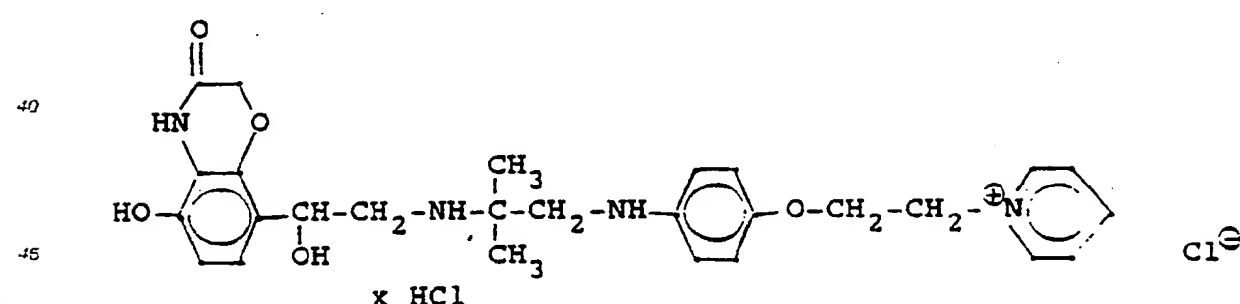
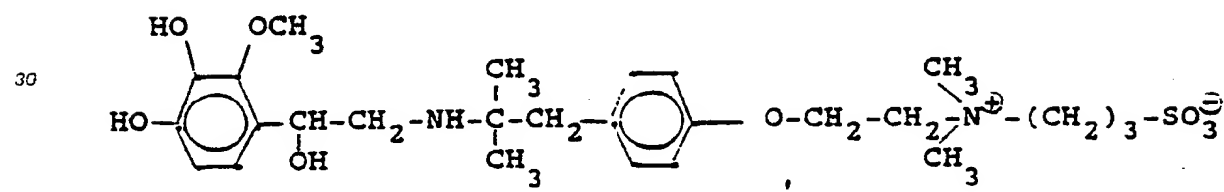
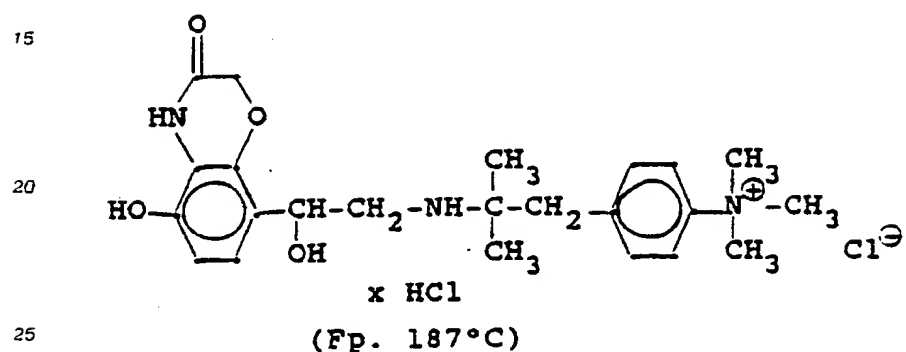
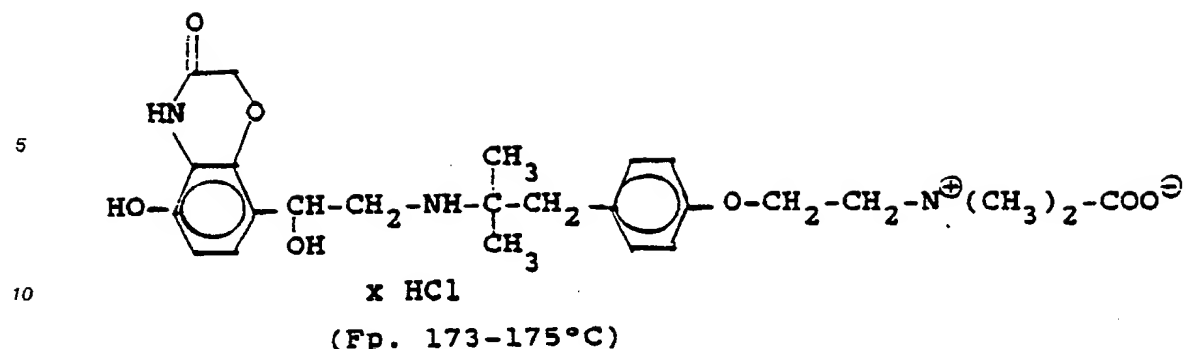
35

40

45

50

55



55

5

10

15

20

25

30

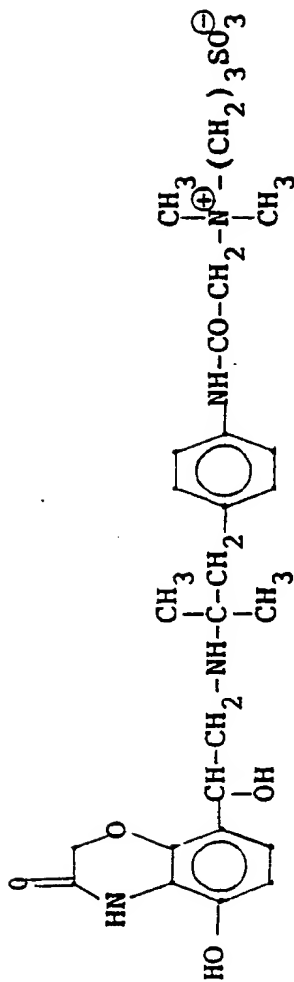
35

40

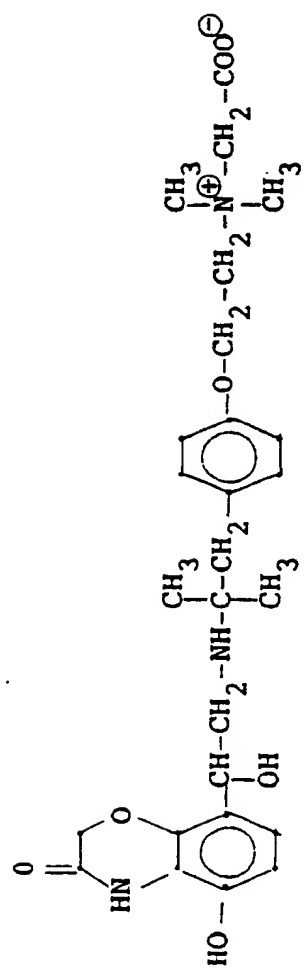
45

50

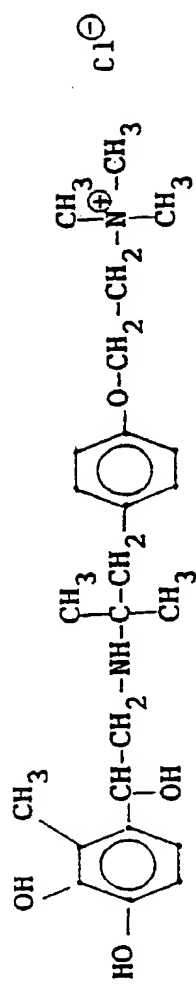
55



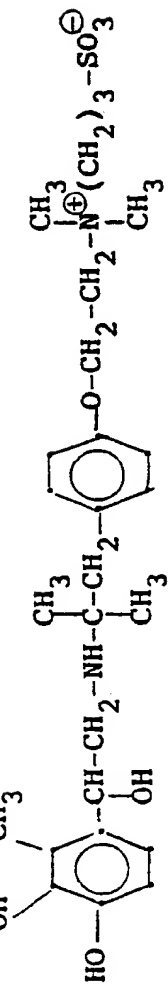
$\times \text{HCl} \times \text{H}_2\text{O}$ (Fp. 250–255 °C)



43



HCl x (Fp. 158-162°C)



HC - COOH (Fp. 220-223°C)

5

10

15

20

25

30

35

三

3

50

55

5

10

15

20

25

30

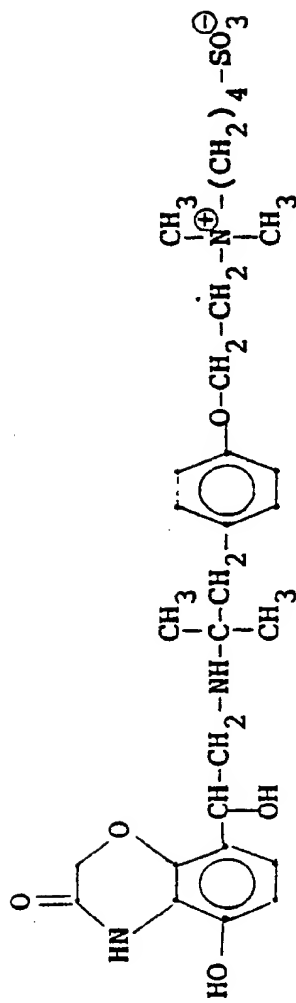
35

40

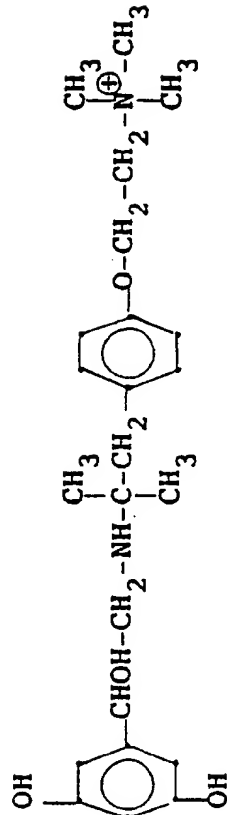
45

50

55

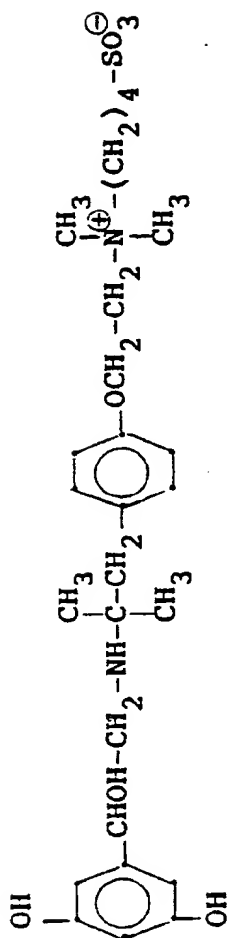


x HCl x H₂O (Fp. 231-234 °C)

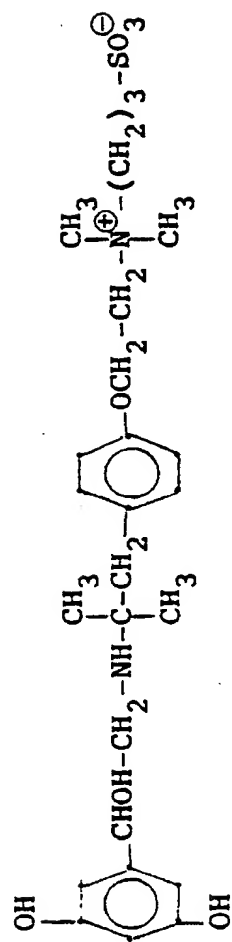


x 1/2 H₂SO₄ x 1/2 SO₄²⁻ x H₂O

(Fp. 263-265 °C)



$\times \frac{1}{2} H_2SO_4 \rightarrow H_2O$
(Fp. 234-236°C)



\times HCl (Fp. 231-234 °C)

5

10

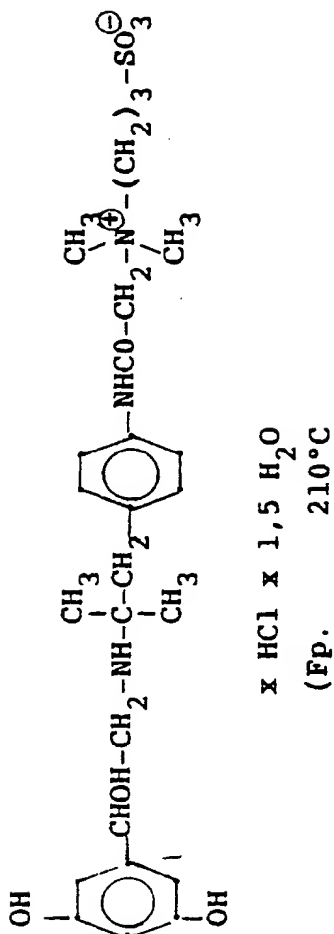
15

20

25

30

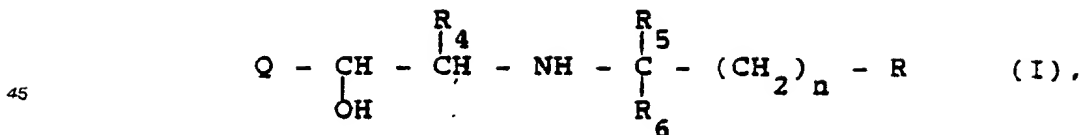
35



$\times \text{ HCl} \times 1,5 \text{ H}_2\text{O}$
 (Fp. 210 °C)

Ansprüche

40 1. Verbindungen der Formel



in der

50 Q: den substituierten Phenylrest broncholytisch wirksamer Verbindungen;

R: einen Rest, insbesondere einen Alkoxy-, Arylalkoxy-, Aryloxyalkoxy-, Aryl-, Aryloxy-, Arylcarbonamidorest, einen heterocyclischen Rest oder heterocyclisch substituierten Carbonamidorest, der eine quartäre Ammoniumgruppierung enthält;

R₄: H, CH₃, C₂H₅;

55 R₅: H, CH₃;

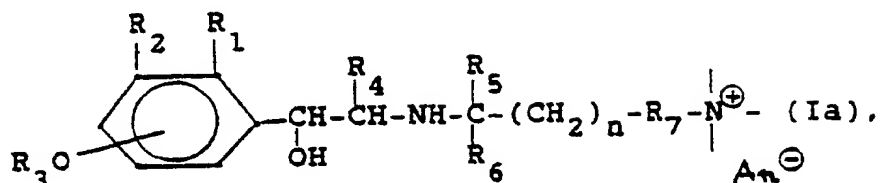
R₆: H, CH₃;

n: 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeutet, gegebenenfalls in Form reiner Enantiomerer oder in Form von Enantiomergemischen, sowie die

Salze mit anorganischen und organischen Säuren.

3. Verbindungen der Formel



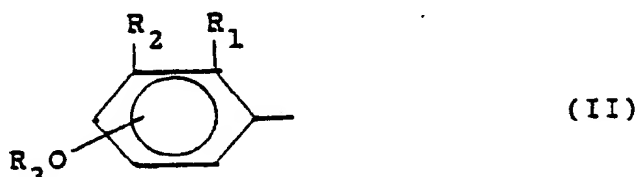
10

in der

n: 1, 2, 3, 4 oder 5;

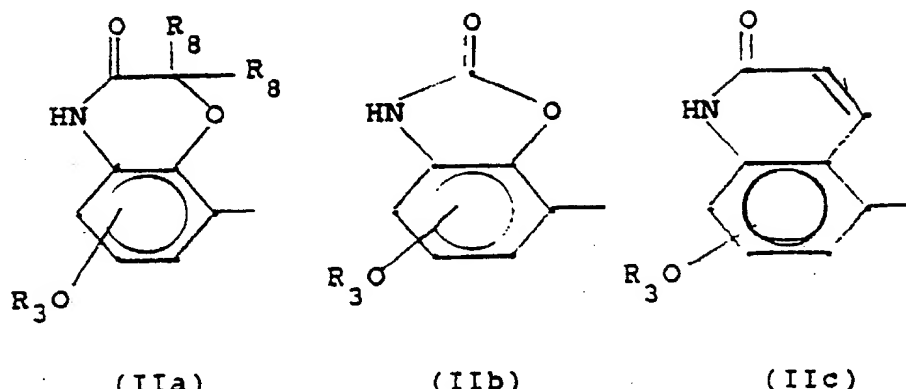
$\text{B}_2 = \text{H, CH}_3, \text{OCH}_3, \text{Cl, F}$

14: H, CH₃, COCH₃, CH₂;
 15 R₂: H, R₃O, CH₂OH, NHCHO, NHCOCH₃, NHSO₂CH₃, NHCONH₂;
 R₃: H, Acyl, N,N-Dialkylcarbamoyl, wobei sich die Gruppe R₃O in 4- oder 5-Stellung befindet;
 die Gruppe



25

außerdem für



steht:

45 R₄: H, CH₃, C₂H₅;
 R₅: H, CH₃;
 R₆: H, CH₃;
 R₇: eine Einfachbindung oder ein zweibindiges Brückenglied, das auch über Ringatome eines

50 Heterocyclicus an den Ammoniumstickstoff gebunden sein kann;
 R₈: H oder CH₃;
 -N⁻: eine quartäre Ammoniumgruppe.
 An⁻: 1 Äquivalent eines Anions

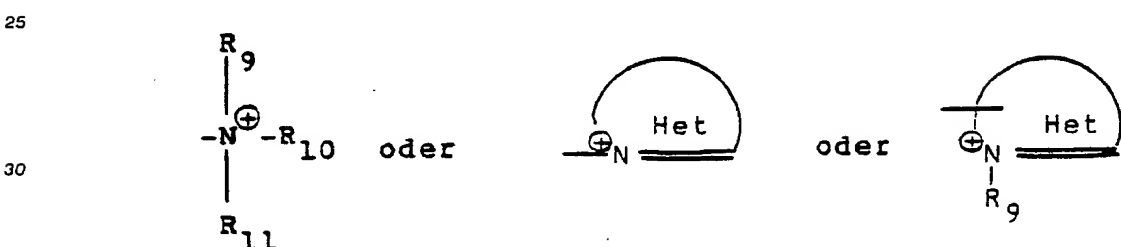
Alles das ist äquivalent einer Form, die bedeutet, gegebenenfalls in Form reiner Enantiomere oder in Form von Enantiomerengemischen, sowie die Salze mit anorganischen und organischen Säuren.

55 Sätze mit anorganischen und organischen Säuren:
3. Verbindungen nach Anspruch 2, in denen die Gruppierung $-R_7-N-$ für
 $-E$ (III a)
 $-Ar-B-E$ (III b)

- O-Ar-B-E (III c)
 -NH-CO-E (III d)
 -NH-CO-Ar-B-E (III e)
 -O-(C_mH_{2m})-A-E (III f)
 5 -O-(C_mH_{2m})-A-Ar-B-E (III g)



- stehen, während n und R₁ bis R₆ die obige Bedeutung haben und
 m: 2, 3, 4, 5 oder 6;
 20 A: eine Einfachbindung oder NH-CO-(C₁-C₄)-Alkylen;
 B: eine Einfachbindung oder -O-(C₁-C₄)-Alkylen-, -NH-CO-(C₁-C₄)-Alkylen-, -(C₁-C₄)-Alkylen-;
 D: -(C₁-C₄)-Alkylen-
 E: die Gruppen



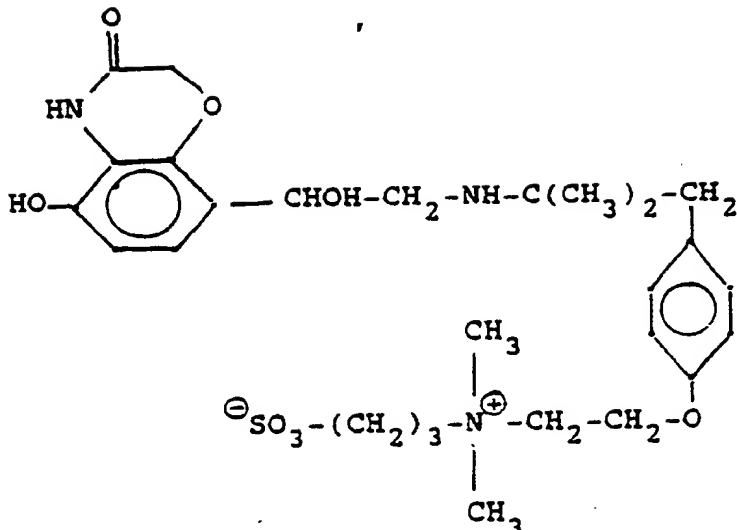
- 35 Ar: Arylen, insbesondere unsubstituiertes oder substituiertes Phenylen oder Naphthylen;



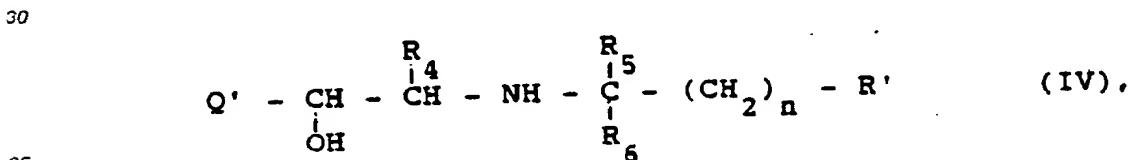
- N-Heterocyclen, die mit einem Benzolring kondensiert und unsubstituiert oder substituiert sein können und die gegebenenfalls ein oder mehrere zusätzliche Heteroatome im Ring enthalten können;
 45 R₉: (C₁-C₄)-Alkyl;
 R₁₀: (C₁-C₄)-Alkyl;
 R₁₁: (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkylen-COO[⊖],
 (C₁-C₄)-Alkylen-SO₃[⊖],
 (C₁-C₄)-Alkylen-OH, (C₃-C₆)-Cycloalkyl,
 50 R₉ und R₁₀ gemeinsam auch (C₄-C₆)-Alkylen bedeuten.

4. Die Verbindung der Formel

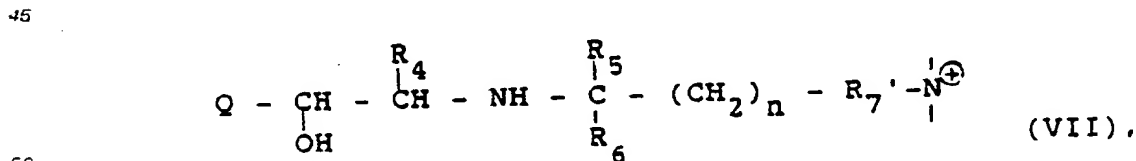
55



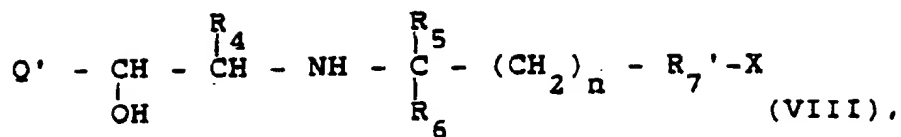
20 und ihre physiologisch verträglichen Säureadditionssalze.
 5. Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4, neben an sich bekannten Hilfs- und/oder Trägerstoffen.
 6. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4 zur Herstellung von Arzneimitteln.
 25 7. Verwendung von therapeutisch ausreichenden Mengen von Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4 bei der Behandlung von Krankheiten.
 8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4 nach an sich bekannten Verfahren, dadurch gekennzeichnet,
 a) daß man eine Verbindung der Formel



in der n, R₄, R₅ und R₆ die obige Bedeutung haben und R' für einen Rest steht, der mit R übereinstimmt, außer daß er anstelle der quartären Ammoniumgruppe eine tertiäre Aminogruppe enthält, und in der Q' die gleiche Bedeutung wie Q hat, wobei jedoch etwa darin vorhandene OH-Gruppen, wie auch die zentrale NH-Gruppe, durch hydrogenolytisch abspaltbare Schutzgruppen geschützt sein können, mit geeigneten Alkylierungsmitteln umsetzt und gegebenenfalls vorhandene Schutzgruppen mit Wasserstoff/Katalysator entfernt oder
 b) daß man zur Herstellung einer Verbindung der Formel



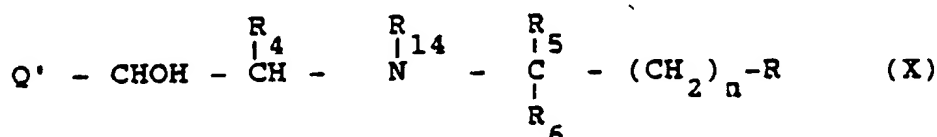
worin die Symbole die obige Bedeutung haben, R₇ eine solche Gruppe R₇ darstellt, die über ein aliphatisches C-Atom an den quartären Ammoniumstickstoff gebunden ist,
 eine Verbindung der Formel



5

10 worin die Symbole die obige Bedeutung haben und X eine Gruppe bedeutet, die unter Bindung von R₇ - (und damit Quaternisierung) an das Stickstoffatom eines entsprechenden tertiären Amins abgespalten wird, mit einem tertiären Amin - N - umsetzt oder c) daß man aus einer Verbindung der Formel

15



20

in der R₁₄ für Wasserstoff oder eine hydrogenolytisch abspaltbare Schutzgruppe steht und die übrigen Symbole die oben angegebene Bedeutung haben, wobei die Verbindung X mindestens eine hydrogenolytisch abzuspalrende Gruppe enthält, mit Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators die Schutzgruppe entfernt
 und daß man gewünschtenfalls die erhaltenen Verbindungen mit anorganischen oder organischen Säuren in Säureadditionssalze überführt.

9. Die Verbindungen der Formel

30

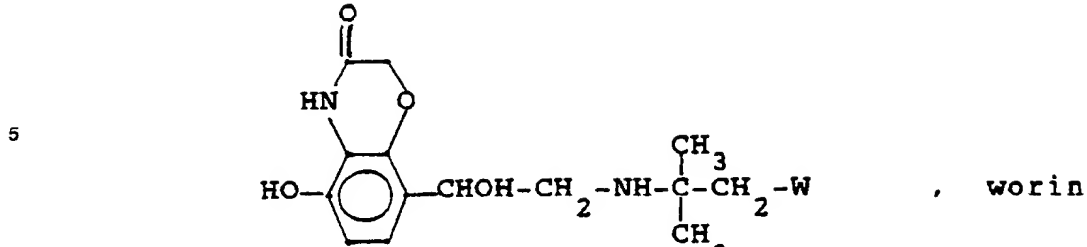
35

40

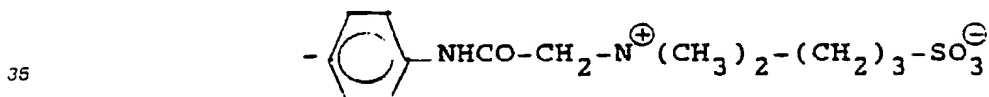
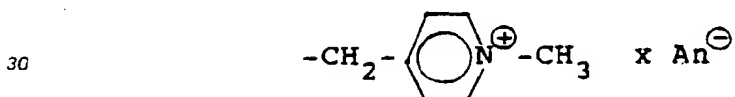
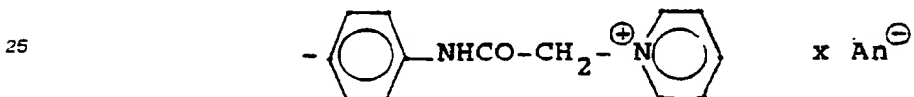
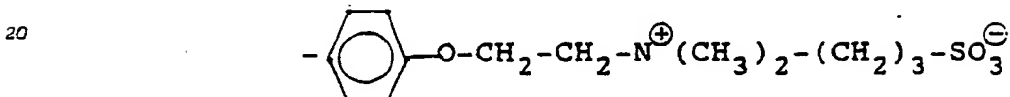
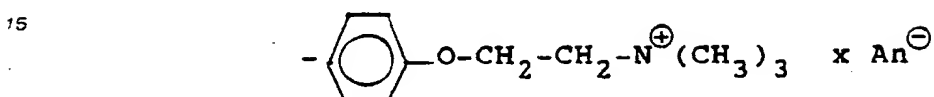
45

50

55



W für



worin An^\ominus ein Äquivalent eines Anions bedeutet, und ihre Säureadditionssalze.

10. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 9 bei der Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Behandlung von Bronchospasmen.

45

50

55



(19) Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 321 864
A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 88121011.6

(51) Int. Cl. 5. C07D 413/12, C07D 265/36,
C07D 213/20, C07D 213/38,
C07D 233/61, C07C 127/19,
C07C 95/08, C07C 103/183,
A61K 31/535, A61K 31/14

(22) Anmeldetag: 15.12.88

(30) Priorität: 19.12.87 DE 3743265

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
28.06.89 Patentblatt 89/26

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(88) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 27.12.90 Patentblatt 90/52

(71) Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM KG
Postfach 200
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

(84) BE CH DE ES FR GR IT LI LU NL SE AT

Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM
INTERNATIONAL GmbH
Postfach 20

(84) D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)
GB

(72) Erfinder: Schromm, Kurt, Dr.
In der Dörrwiese 35
D-6507 Ingelheim(DE)
Erfinder: Mentrup, Anton, Dr.
Biebricher Allee 15
D-6200 Wiesbaden(DE)
Erfinder: Renth, Ernst-Otto, Dr.
Frankenstrasse 11
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)
Erfinder: Muacevic, Gojko, Dr.
In der Dörrwiese 13
D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)
Erfinder: Traunecker, Werner, Dr.
Birkenweg 1
D-6538 Münster-Sarmsheim(DE)

(54) Neue Ammoniumverbindungen, ihre Herstellung und Verwendung.

(57) Verbindungen der Formel

EP 0 321 864 A3

In dieser Formel bedeutet:

Q: einen substituierten Phenylrest oder substituierten heterocyclischen Rest

R: einen Rest, z.B. einen Alkoxy-, Arylalkoxy-, Aryloxyalkoxy-, Aryl-, Aryloxy-, Arylcarbonamidorest,
einen heterocyclischen Rest oder heterocyclisch substituierten Carbonamidorest, der eine quartäre Ammoniumgruppierung enthält,

R₄: H, CH₃, C₂H₅;

R₅: H, CH₃;

R₆: H, CH₃;

n: 1, 2, 3, 4 od r 5.

Sie sind nach üblichen Verfahren in an sich bekannter Weise herstellbar; sie können als Arzneimittelwirkstoffe verwendet werden.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT,
der nach Regel 45 d s Europäischen Patent-
Übereinkommens für das weitere Verfahren als
europäischer Recherchenbericht gilt

Nummer der Anmeldung
EP 88 12 1011

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
Y	EP-A-0 073 505 (BOEHRINGER) * Ansprüche * --	1,5-8	C 07 D 413/12 C 07 D 265/36 C 07 D 213/20 C 07 D 213/38 C 07 D 233/61 C 07 D 127/19 C 07 C 95/08 C 07 C 103/183 A 61 K 31/535 A 61 K 31/14
Y	EP-A-0 178 919 (GLAXO) * Ansprüche * --	1,5-8	
Y	EP-A-0 105 053 (MERCK) * Ansprüche * --	1,5	
A	DE-A-2 429 253 (BOEHRINGER) * Ansprüche * ----	1,5-8	
RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.4)			
C 07 D 265/00 C 07 D 279/00 C 07 D 413/00 C 07 D 213/00 C 07 D 233/00 C 07 D 127/00 C 07 D 217/00 C 07 C 237/00 C 07 C 309/00 A 61 K 31/00			
UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE			
Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung den Vorschriften des Europäischen Patentübereinkommens so wenig, daß es nicht möglich ist, auf der Grundlage einiger Patentansprüche sinnvolle Ermittlungen über den Stand der Technik durchzuführen. Vollständig recherchierte Patentansprüche: 2-10 Unvollständig recherchierte Patentansprüche: 1 Nicht recherchierte Patentansprüche: Grund für die Beschränkung der Recherche:			
Anspruch 1: Die Bedeutung von Q: "broncholytisch wirksamer Verbindung" ist nicht klar. (Artikel 84)			
Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 12-10-1990	Prüfer CHOULY	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenlitteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze			
E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

THIS PAGE BLANK (USPTO)